



# Сгладить последствия

Наташу Красильникову спасет операция

Несчастье с Наташей случилось более десяти лет назад. Можно было уже забыть о нем, но следы от ожога, оставшиеся на теле, постоянно напоминают девочке о той ужасной истории.

— Наташа было еще маленькая, играла с соседскими детьми во дворе, у кого-то из них оказались спички, ребята развели костер, огонь перекинулось на одежду дочери. На ней была шубка из искусственного меха, и синтетический материал буквально «прикипел» к коже девочки, — вспоминает Валентина, мама Наташи.

Девочку на «скорой» отвезли в реанимацию. «Никаких гарантий», — сказали они маме. Валентина молилась, чтобы дочь выжила...

Наташу спасли. Но остались тяжелейшие последствия ожога, и с тех пор девочке приходится по несколько раз в год ложиться в больницу на операцию, их было уже более десяти: восстанавливали мышцы и сухожилия, пересаживали кожу, выполнили коррекцию лица, устранили послеожоговые рубцы. В мае этого года планировалась очередная операция — по восстановлению функций

руки, которую должны были сделать, как и предыдущие, из бюджетных средств, но квоты закончились. Очередь теперь только на следующий год, а операцию Наташе нужно сделать как можно быстрее, иначе рука у нее так и не будет действовать.

Сейчас Наташа перешла в девятый класс, в школе у нее много друзей. А когда Красильниковы семь лет назад только переехали из Челябинской в Нижегородскую область, ребята в школе встретили Наташу насмешками, дразнили девочку и смеялись над ее необычной внешностью.

Мама рассказывает, что дочка, несмотря на то, что полноценно работает у нее только одна рука, всегда охотно помогает ей дома по хозяйству и в огороде.

— Конечно, из-за рубцов на левой руке у дочки не так ловко все получается, но она старается, трудится наравне с другими, — с гордостью говорит Валентина.

Они живут в небольшом поселке, Валентина на свою небольшую зарплату одна растит троих детей, мужа похоронила, ей негде взять денег на операцию дочери.

Наташе Красильниковой нужна ваша помощь.

Для спасения  
Наташи  
Красильниковой  
требуется  
86 400 рублей

Заведующая отделением реконструктивно-пластической хирургии и восстановительного лечения НИИТО Евгения Меньшенина (г. Нижний Новгород): «Девочке требуется операция по устранению послеожоговых рубцов на левой руке в области кисти и локтя. Будут восстановлены функции этих суставов, а также проведена необходимая косметическая коррекция».

Клиника выставила счет на 86 400 рублей.

Дорогие друзья! Если вы решите спасти Наташу Красильникову, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет 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.

**Экспертная группа Русфонда**

**Алексей ШЕВЦОВ,**  
фото из архива семьи Красильниковых

СВОИ ЧУЖИЕ  
ДЕТИ

# Не смогу ее обмануть

Почему детдомовские дети прячут эмоции

**Рубрика Артема Костюковского «Свои чужие дети» о том, как складываются отношения усыновителей с приемными детьми. Сегодня мы публикуем историю директора по персоналу крупной сети кофеен Жанны Калачевой (Москва). В январе 2013 года вместе с мужем Иваном, спасателем МЧС, они усыновили двухлетнюю Катю, а в ноябре того же года — годовалого Игната. В интервью Русфонду Жанна рассказала о непростых минутах знакомства с детьми и о том, почему не стала делать из своего усыновления тайну.**



**Артем Костюковский,**  
специальный  
корреспондент  
Русфонда

те дни был насморк, и я вообще ничего не унюхала. И когда позже с Игнатом знакомилась, тоже насморк был! Так что со мной этот прием не сработал.

Смысл в том, что запах ребенка не должен быть противен. И сам ребенок не должен быть противен, должен быть «твоим». В ШПР отдельно готовят к тому, что мы никому ничего не должны, что будет только хуже всем, если вы поймете, что ребенок не «ваш», но не найдете сил это сразу признать. А я знала про себя, что я как раз из тех, кто не нашел бы сил, не смог бы отказаться. И нам повезло, что не надо было отказываться: мы сразу поняли, что Катя — наша.

**Инопланетянин**

Еще одно яркое воспоминание: когда мы познакомились, Катя сидела у меня на коленках и внимательно следила, чтобы ее туфелька не касалась папиной штанины. А если касалась, Катя в ужасе отодвигала ногу. У нее, как и у других детей, совсем не было опыта общения с мужчинами — в доме ребенка работают одни женщины. И на папу Катя поначалу смотрела как на инопланетянина. Это какое-то время длилось и дома: когда отец возвращался домой с работы, Катя радостно бежала к нему, но

потом как бы спохватывалась, начинала плакать. Нечто похожее было даже с маленьким Игнатом: когда мы познакомились, он еще не ходил, его принесли нам, папа протянул к нему руки, и Игнат испугался, у него слезы были в глазах.

**Ярцево**

В нашей школе раз в три месяца проходят встречи. Там собираются выпускники ШПР, приводят детей (в последний раз ребят было больше, чем взрослых). Приходят туда и те, кто пока не смог усыновить. Иногда ты чувствуешь себя по-настоящему полезным этим людям, у которых опускаются руки.

Вель у нас тоже в какой-то момент опустились руки. Мы пытались взять ребенка в Москве и в области, не сложилось. Но нам встретились люди, которые усыновили ребенка в доме ребенка в Ярцево (Смоленская область), и мы решили поехать туда же. И Катя, и Игнат — оттуда. Потом уже мы рекомендовали этот дом ребенка, и наши знакомые взяли там детей.

Там замечательные люди работают. Нам нужно было быть в местной опеке в 9 утра, но мы приехали на час раньше. Стоим под дверью, боимся зайти. Выходят: «Что же вы стоите, проходите скорее!» В итоге в 9 утра мы уже знали, как зовут ребенка, куда надо ехать и что делать. Чувствовалось по всему, что там нам по-настоящему были рады.

Мы до сих пор поддерживаем отношения с этим домом ребенка. Директор попросила нас присылать фотографии, письма. Потом она вывешивает их там на стенде. Говорит, что воспитатели, когда узнают, как живут усыновленные дети, начинают лучше чувствовать связь с теми, кто еще там.

**Маска**

Катя сначала была притихшей, застывшей, ощущение было, что маску надела на лицо. Она как будто прятала свои настоящие эмоции и изо всех сил

показывала, какая она хорошая, старалась не навредить себе. Она могла быть напуганной, могли слезы в глазах стоять, но молчала. Детдомовские дети не проявляют эмоции, потому что не видят в этом смысла: там к твоим слезам и крикам безразличны, ничего этим не добьешься. И один из диагнозов у Кати был связан с тем, что она в доме ребенка находила живот от крика.

Такой осторожной она долгое время была уже и дома. И только потом проступили ее настоящие эмоции. И наше поведение начала копировать, как дети часто делают.

**Тайна усыновления**

Мы сразу решили, что ничего не будем скрывать. Я сама не переносю вранье в любом его виде, и если Катя когда-нибудь меня спросит, как я ее родила, просто не смогу обмануть ее. В ЗАГСе удивлялись этому, просили закрыть дверь, проникновенно говорили, что я могу уничтожить документы, и ребенок ничего не узнает. И в нашей ШПР были люди, которые подбирали ребенка по группе крови, по цвету глаз.

Если дети когда-нибудь, уже будучи взрослыми, скажут, что хотят познакомиться с их кровными матерями, я не буду против и постараюсь их отыскать. У меня нет к этим женщинам негативного отношения. Они не смогли воспитать своих детей, такое бывает. Но зато они дали детям жизнь. Спасибо им за это.

**Подарок**

Как мы усыновили второго ребенка? А мы так друг друга поздравили с годовщиной свадьбы, у нас девять лет было. Решили написать одновременно друг другу SMS с заветным желанием — чего бы хотели в подарок. Ну и написали оба, мол, когда поедем за вторым. На следующий день пошли оформлять документы.

КОМУ МЫ УЖЕ  
ПОМОГЛИ

# Игорю Некрасову сделают операцию в августе

4 июня здесь на страницах «Новой» в Нижнем» и в эфире программы «Вести-Приволжье» мы рассказали историю 14-летнего Игоря Некрасова из Кстово («На грани», Алексей Шевцов). У мальчика прогрессирующий сколиоз третьей степени и ему жизненно необходима операция. Рады вам сообщить, что вся сумма (375 700 руб.) на лечение Игоря собрана. Маргарита, мама мальчика, благодарит читателей за помощь. Примите и нашу признательность, дорогие друзья! Мы следим за развитием событий.

И вот еще новости. 47 читателей и 10 093 телезрителя оказали искреннюю помощь (786 346 руб.) четырем тяжелобольным детям — очередникам Нижегородского бюро Русфонда.

Оплатены: операция по поводу врожденного порока сердца Лере Яловской (3 года, 253 тыс. руб., Шатовский район); лечение детского церебрального паралича Грише Бунтилову (3 года, 188 тыс. руб., г. Дзержинск); слуховые аппараты Валере Арнаутову (4 года, 142 тыс. руб., г. Нижний Новгород).

Собрано: 3350 руб. на лечение детского церебрального паралича Эле Лупановой (3 года, г. Кстово).



Помогли: Денис (Исландия), Аноним и Афонасий (оба — Украина), Надежда Николаевна (Белгородская обл.), Виктория Андреевна (Воронежская обл.), Татьяна (Иркутская обл.), Алексей (Кабардино-Балкария), Римма (Краснодарский край), Лариса (Красноярский край), Екатерина Станиславовна (Крым), Наталья, Светлана, Семен Павлович, Татьяна Валерьевна (все — Московская обл.), Светлана Владимировна (Омская обл.), Надежда (Псковская обл.), Евгений (Рязанская обл.), Константин (Северная Осетия), Аноним (Санкт-Петербург), два Алексея, Анастасия Витальевна, две Анны, Елена Евгеньевна, Ирина, Ольга Дмитриевна, Татьяна, Юлия (все — Москва), Алексей, Алеся, Андрей, Аноним, Виктория, Екатерина, Инна, пять Ирин, Лариса, Марина, Михаил, Оксана Николаевна, Ольга, Сергей (все — Нижегородская обл.). Спасибо!

**Алексей ШЕВЦОВ,**  
**Ирина БРУГГЕР**

# Для тех, кто впервые знакомится с деятельностью Русфонда

Русфонд (Российский фонд помощи) — 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» (Москва), «Комсомольская правда» (Башкирия), «Северная Осетия», «Волжская коммуна» (Самара), на сайтах rufund.ru, livejournal.com, «Эхо Москвы», Здоровье@mail.ru, интернет-порталах «Самарские родители» (Самара), «БИЗНЕС Online» (Татария), ifa.kr.ru и fond-marhamat.ru (Башкирия), «15 регион» (Северная Осетия), в эфире «Первого канала», ГТРК «Татарстан», ГТРК «Самара», ГТРК «Башкирия», в ряде других региональных СМИ. В Нижнем Новгороде материалы Русфонда

публикуются в «Новой Газете», в эфире программы «Вести-Приволжье», на страницах интернет-порталов «ННМама», «Агентство политических новостей», «Время Н».

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

Всего собрано \$160,8 млн. В 2014 году — 821 206 131 рубль. Из них детям Нижегородской области — 5 094 448 рублей.

Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф. Фонд — лауреат национальной премии «Серебрянный лучник».

Реквизиты:	Благотворительный фонд «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; rufund.ru
e-mail:	nn@rufund52.ru; rufund@rufund.ru
Телефоны:	в Москве 8-800-250-75-25 (звонок бесплатный, благотворительная линия МТС), факс (495) 926-35-63, в Нижнем Новгороде: 8-920-253-82-63, руководитель Нижегородского бюро Алексей Шевцов

ИЗ СВЕЖЕЙ  
ПОЧТЫ

# Оля Красавина

2 года, детский церебральный паралич, требуется курсовое лечение. 197 800 руб.

В девять месяцев дочке поставили диагноз ДЦП. С тех пор мы боремся за здоровье Оли. Однако, несмотря на все наши усилия, добиться улучшения состояния дочки не удавалось. Первые положительные перемены наступили после курса лечения в московском Институте медицинских технологий (ИМТ), который мы прошли в апреле этого года благодаря помощи Русфонда. Большое спасибо всем, кто откликнулся. Дочка начала ползать, пытается сидеть самостоятельно, стала реагировать на обращенную к ней речь и интересоваться игрушками. Сейчас важно продолжать лечение. Но у нас нет средств, чтобы его оплатить, живем на зарплату мужа и Олину пенсию по инвалидности. Помогите нам, пожалуйста!

Наталья Красавина,  
г. Нижний Новгород

# Ульяна Исакова

12 лет, генетическая аномальная низкорослость, требуется лекарство. 235 200 руб.

Дочь родилась здоровой, развивалась по возрасту, но в девять лет она перестала расти, начала заметно отставать от сверстников в физическом развитии. Я обратился в Областную детскую клинику (ОДКБ) Нижнего Новгорода, где дочке провели обследование и обнаружили у нее синдром Шерешевского-Тернера (хромосомное заболевание, вызывающее низкорослость и нарушение репродуктивной функции. — Русфонд). Ульяна, чтобы она могла полноценно развиваться, необходимо пройти курс лечения гормональным препаратом, стимулирующим рост. Однако квоты на этот препарат не выделяются. А сама оплатить дорогостоящее лечение не могу, воспитываю дочь один, с мамой Ульяны в разводе. Помогите вылечить дочь!

Алексей Исаков,  
г. Нижний Новгород

КАК ПОМОЧЬ

# Основные способы перевода пожертвований

- Через банк**  
Прийти с реквизитами фонда 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 Ульяны Исаковой. НДС не облагается).
- Через банковскую карту**  
Зайдите на страничку Русфонда (rufund.ru), выберите раздел «Как помочь» и отправьте деньги с банковской карты Visa или MasterCard.
- 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



**Невролог ИМТ Елена Малахова (Москва):**

— Оле необходима госпитализация для проведения восстановительной терапии. Мы научим девочку стоять, ходить, разовьем речь и навыки самообслуживания.



**Заведующая отделением эндокринологии ОДКБ Елена Колбасина (г. Нижний Новгород):**

— У Ульяны не закрыта зона роста, это значит, девочка может расти и развиваться физически согласно возрасту. Для восстановления функций ей необходимо курсовой прием recombinatного гормона роста растан.

корпоративных тарифов. Внимание! Операторы Теле2 и МТС попросят подтвердить ваш смс-перевод. Будьте готовы отправить ответное сообщение.

**4. Регулярные пожертвования**  
Списания будут происходить с вашей банковской карточки каждые тридцать дней автоматически. Суммы платежей — 100 руб., 200 руб., 300 руб., 500 руб., 1000 руб. и т.д., вплоть до 50 000 руб. Для осуществления платежа зайдите на страничку Русфонда (rufund.ru), выберите раздел «Как помочь» и отправьте деньги.

**5. Другие способы**  
На сайте rufund.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, «Соплат» и «Лидер», получить квитанцию для перечисления через Почту России. Русфонд предлагает 19 способов перевода пожертвований. Если у вас нет Интернета, а желание помочь есть, тоже не беда. Свяжитесь с нами по указанным в этой публикации телефонам, и мы предоставим вам необходимые реквизиты. Мы помогаем помогать.