

# Нарисовать мечту

## Яну Белову спасет операция

**Девочке 16 лет. Ее позвоночник сильно искривлен вправо, и правое плечо выступает вперед. Из-за такой деформации шейного и грудного отделов Яну мучают частые головные боли, сердце и легкие сдавливаются, у девочки часто немеют руки, она не может долго сидеть и стоять. Необходимая Яне операция на позвоночнике должна быть проведена не позднее января 2015 года. Но сделать ее за государственный счет в эти сроки невозможно. А у родителей девочки нет денег, чтобы оплатить лечение самостоятельно.**

— В 13 лет Яна сломала правую ключицу. И наша жизнь изменилась. Дочке на пять месяцев наложили гипс на всю правую половину туловища, перелом оказался очень сложным, — вспоминает Ирина, мама Яны. — За это время ее позвоночник сильно искривился. Еще в девять лет у Яны обнаружили сколиоз, «нестрашный, такой у многих детей бывает», сказал тогда врач и рекомендовал бассейн, массаж и лечебную физкультуру. Дочка начала всем этим заниматься, и спина стала выпрямляться. Из-за перелома ключицы, и из-за того, что именно в эти месяцы Яна активно росла, позвоночник, скованный гипсом, заметно «ушел» вправо.

Ирина привела дочку на консультацию в нижегородский НИИ травматологии и ортопедии (НИИТО).

— Нам сразу поставили диагноз «лордосколиоз третьей степени» и сказали: нужна операция. При этих словах у Яны случился истерика. В последнее время дочь страшно переживала — и по поводу своего внешнего вида, и из-за возникших болей в спине и в руках, и поэтому читать не может. Рисование — это ее самое любимое занятие. Сначала не получалось рисовать из-за гипса, а когда его, наконец, сняли, оказалось, что Яна не может держать карандаш или кисть — начинают неметь руки или их сводит судороги, возникает боль в спине, — говорит Ирина. — Врач сказал, что есть второй вариант: выправить искривление без хирургического вмешательства, при помощи специального корсета,

но шансы в данной ситуации ничтожно малы. Мы выбрали корсет. Корсет, который надо было носить девочке, напоминает средневековые доспехи. Надевается на голое тело через голову, закрывает туловище от шеи до крестца и дважды фиксируется ремнями: на уровне поясницы и солнечного сплетения. Изготавливается индивидуально из особо прочного полимера.

Такую конструкцию Яна носила каждый день, не снимая, в течение 21 часа, в корсете она спала, ела, ходила в школу. Небольшой перерыв делалась лишь на гигиенические процедуры.

— Спать в нем Яна совсем не могла, часто просыпалась и просила ослабить ремни, я ее уговаривала еще немножко потерпеть и еще немножко, снимали корсет только под утро на пару часов, — рассказывает Ирина. — Чтобы был результат, нужна по-настоящему жесткая фиксация, давление корсета должно быть максимальным. При затянутых ремнях Яна не могла вдохнуть полной грудью, при ускорении шага или подъеме по лестнице она почти теряла сознание. Вокруг корсета, там, где он врезался в кожу, у дочки образовались синяки и кровоподтеки, которые не проходили. Я все края обклеила пластырем, но такая «защита» не помогла.

Когда через три месяца Ирина с дочкой пришли к врачу для коррекции положения корсета, выяснилось, что, несмотря на все усилия и страдания, ситуация не улучшилась — угол искривления стал больше. В результате сдавливались внутренние органы — сердце и легкие, у Яны появились частые головные боли.

— Операция осталась нашей единственной надеждой, единственной возможностью вернуть Яну к полноценной жизни. Однако на क्यों слишком большая очередь, и в этом году бесплатно Яне операцию не сделают. А стоит лечение очень дорого! Нам самим денег не собрать, — признается Ирина. — Я третий год не работаю, уволилась, когда дочка заболела, надо было постоянно возить ее по врачам. Муж — сварщик, живем на его зарплату и Янину пенсию по инвалидности.

**Антонина КОШКАРОВА**  
Фото Михаила Жбанкова



## Для спасения Яны Беловой не хватает 325 550 рублей

**Нейрохирург НИИТО Андрей Соснин (г. Нижний Новгород):** «Яне требуется срочная операция, она позволит исправить деформацию. С помощью винтовой системы мы зафиксируем позвоночник в правильном положении, что предотвратит дальнейшее искривление и позволит девочке полноценно развиваться».

Стоимость лечения в клинике — 103 950 руб., ортопедической конструкции — 221 600 руб. Всего требуется — 325 550 руб.

Дорогие друзья! Если вы решите спасти Яну Белову, 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 банковской карты или электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа.

Экспертная группа Русфонда

# До и после

Что мешает развивать трансплантацию костного мозга в России?



**Виктор Кости́ковский,**  
специальный корреспондент Русфонда

Трансплантация костного мозга (ТКМ) является наиболее эффективным методом лечения некоторых злокачественных опухолей, заболеваний крови и генетических синдромов. Диагноз «лейкоз» ставится ежегодно примерно 5000 российских детей. Трети из них показана ТКМ. Однако лишь около 350 юных пациентов проходят через эту процедуру. Причина — в дефиците трансплантационных коек. Русфонд имеет прямое отношение к проблеме: наша программа «Антиракковый корпус» — это в значительной степени благотворительная поддержка ТКМ.

Есть международный показатель трансплантационной активности страны: число ТКМ на 10 млн населения. На постсоветском пространстве лидер Белоруссия — около 150. Это влечет больше, чем в ведущих европейских странах. Показатель России — 45. Дефицита не смогло уменьшить даже открытие в Москве онкологического Центра им. Дмитрия Рогачева. В идеале, считает первопроходец российской детской ТКМ профессор Борис Афанасьев, центры трансплантации надо бы иметь в каждом федеральном округе. Однако сегодня более реален другой путь: интенсифицировать работу в уже имеющихся центрах. Лидер на этом пути НИИ им. Р. М. Горбачевой во главе с профессором Афанасьевым. Проводя до 300 ТКМ в год (около половины из них детям), НИИ

Р. М. Горбачевой может удвоить число трансплантаций и повысить выживаемость пациентов. Для этого институту необходим пансионат. В радикальном лечении лейкозов есть своя специфика. Хотя оно длится месяцы, а порой и годы, пациентам вовсе не обязательно проводить эти месяцы-годы в клинике. Львиная доля времени приходится на обследование и подготовку к ТКМ, а после нее — на лечение ради приживления трансплантата, на борьбу с неизбежными осложнениями. И все это «до и после» пациенты сейчас проходят в условиях дневного стационара. Приезжие со всей России, а их подавляющее большинство, в это время живут на арендованных квартирах. Не будем говорить, насколько это дорого для родителей больных детей и для наших коллег из благотворительного фонда «Аливит», которые помогают оплачивать аренду жилья. Хуже другое: родители с детьми, чей иммунитет практически уничтожен «химией», обитают в неподходящих бытовых условиях, а если нет денег на такси, то ездят в общественном транспорте. И это ежедневно ради процедур в переполненном дневном стационаре. Тут просто неизбежны осложнения! И хорошо еще, если они чреватые только внеплановыми госпитализациями — в те же трансплантационные палаты, на те же койки. Но они чреватые и гибелью детей. Между тем в Санкт-Петербургском медицинском университете (НИИ им. Р. М. Горбачевой в его составе) есть инвестиционный проект и архитектурная концепция клинического пансионата на 60 палат, с дневным стационаром. Есть и земля. Но нет финансирования. Предполагаемая стоимость стройки — 200 млн руб. Не так и много для государства или для крупного бизнеса, если вспомнить, что на кону жизнь детей. А вот для благотворительного фонда, даже такого крупного, как Русфонд, сумма неподъемна: читатели предлагают вкладываться не в строительство, а в лечение конкретных детей. Но именно эти и мы могли бы оказаться полезными: при увеличении числа ТКМ наши читатели были бы только рады финансировать лечение детей не за рубежом, а дома, в России. Такими вложениями мы готовы войти в пул инвесторов. Только где он, этот пул?

*\* «Антиракковый корпус» стартовал в 2008 году. За эти годы для детей с онкологическими и онкогематологическими заболеваниями Русфонд собрал 1,3 млрд руб. пожертвований. Из них 350 млн руб. направлено в НИИ детской онкологии, гематологии и трансплантологии им. Р. М. Горбачевой (Санкт-Петербург). Читатели «Ъ» и rusfond.ru, зрители «Первого канала» оплачивают больному ребенку поиск за границей неродственного донора и до 40 процентов лекарств. Сборы увеличиваются, но в последние годы «Антиракковый корпус» растет на пожертвованиях в лечение российских детей за рубежом. В то же время затраты Русфонда на ТКМ в России, как и само число ТКМ, остаются неизменными.*

### КАК ПОМОЧЬ

## Основные способы перевода пожертвований

- 1. Через банк**  
Прйти с реквизитами фонда в любой банк и сделать перевод. Внимание: Сбербанк не облагает переводы в Русфонд комиссией. В строке «назначение платежа» обязательно укажите, как кому ребенку конкретно вы хотите помочь (например: Пожертвование на лечение Яны Поповой. НДС не облагается).
- 2. Через банковскую карту**  
Зайдите на страничку Русфонда (rusfond.ru), выберите раздел «Как помочь» и отправьте деньги с банковской карты Visa или MasterCard.
- 3. 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. Внимание! Ваш оператор может попросить подтвердить

ваше смс-сообщение. 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 50000 руб. Для осуществления платежа зайдите на страничку Русфонда (rusfond.ru), выберите раздел «Как помочь» и отправьте деньги.
- 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 систему РБК Money, Webmoney, через систему Яндекс. Деньги, «Contact» 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 беда. Свяжитесь с нами по указанному в этой публикации телефону, и мы поможем вам необходимые реквизиты. Мы помогаем помогать.

### ИЗ СВЕЖЕЙ ПОЧТЫ

## Карина Голева



**4 года, детский церебральный паралич, требуется лечение. 199 900 руб.**

Моя дочь с первых месяцев отставала в развитии. Позднее начала держать голову, садиться, стоять и ходить. И совсем не говорила. Благодаря помощи читателей Русфонда летом этого года Карина прошла курс восстановительного лечения в московском Институте медицинских технологий (ИМТ). Большое всем спасибо! Дочка освоила новые звуки и стала лучше понимать обращенную к ней речь. Она

научилась концентрировать свое внимание на одной игрушке, предмете. Карина увереннее ходит, сама пьет из кружки, пытается держать ложку, полюбила смотреть мультфильмы, учиться рисовать и стала легко идти на контакт с незнакомыми людьми. Все это для нас — огромные успехи. Но Карина все еще не говорит. Лечение нужно продолжать. Но я не могу его оплатить, воспитываю дочь одна, муж ушел, живем на мое пособие и Каринину пенсию по инвалидности. Надеюсь только на вашу помощь!

**Лариса Голева,**  
г. Нижний Новгород

**Невролог ИМТ Елена Малахова (Москва):** «Карине требуется очередная госпитализация для восстановительного лечения. Это даст возможность развить речь, внимание и память девочки, улучшить координацию ее движений».

## Алеша Мордовин



**8 лет, двусторонняя сенсоневральная тугоухость 1 степени, требуются слуховые аппараты. 142 000 руб.**

у сына диагностировали двустороннюю тугоухость 1 степени. Врач сказал, что нарушена функция слуховой трубы, и, если удалить аденоиды, слух может вернуться. Алеше сделали операцию, но слух не восстановился. Сейчас сын понимает речь, только если видит лицо говорящего человека и может «читать» по губам. Из-за этого у него возникли проблемы с учебной. Алеше нужны слуховые аппараты. Но при первой степени тугоухости бесплатно их не выдают. А сам оплатить аппараты я не могу. У нас трое детей, жена с ними дома, работаю только я, трактористом. Прошу помощи!

**Александр Мордовин,**  
Большесолдский район

**Сурдолог НОДКБ Ольга Уварова (г. Нижний Новгород):** «Алеше требуются мощные цифровые слуховые аппараты заушного типа. В этом случае мальчик сможет полноценно развиваться, учиться и общаться».

### КОМУ МЫ УЖЕ ПОМОГЛИ



## Лизе Чугуновой сделают операцию в октябре

**8 сентября на страницах «Новой» в Нижнем» и в эфире программы «Вести-Приволжье» мы рассказали историю двухлетней Лизы Чугуновой из Дзержинска («Надышаться волюю», Алексей Шевцов).**

У девочки сложный дефект межпредсердной перегородки — много мелких отверстий, которые увеличиваются по мере того, как ребенок растет. Требуется операция. Помочь Лизе готовы в Специализированной кардиохирургической клинической больнице Нижнего Новгорода. Радые сообщить, что вся необходимая сумма на операцию (299 227 руб.) собрана. Анна, мама Лизы, благодарит читателей за помощь. Примите и нашу признательность, дорогие друзья! Мы следим за развитием событий.

И вот еще новости. Две компании, 84 читателя и 9511 телезрителей оказали исчерпывающую помощь (820 719 руб.) четверым тяжелобольным детям — очередникам Нижегородского бюро Русфонда.

Оплачены: лечение детского церебрального паралича Диме Демшину (4 года, 197 800 руб., г. Дзержинск); операция по удалению послеожоговых рубцов Геле Юдиной (9 лет, 86 400 руб., г. Нижний Новгород); слуховые аппараты Володе Мордовину (12 лет, 142 000 руб., Большесолдский район).

Помогли: Ольга (Иркутская обл.), Мурат (Кабардино-Балкария), Александр, Зоя, Ирина (все — Кировская обл.), Антон (Самарская обл.), Сатеник (Ставропольский край), Andrei M (Татарстан), Олег (Чувашия), Мария (Санкт-Петербург), Артем, Василий, Вера, Виктор, Галина, Дарья, Дмитрий, две Екатерины, Елена,

Елизавета, Ильдар, Ирина, Михаил, Лидия, две Надежды, две Натальи, Олеся, Ольга, О. С., Татьяна, Юлия, Юрий, LoveName (все — Москва), ООО «Меридиан-НН», участники проекта «Традиции нижегородских благотворителей», три Александра, Альфия, два Андрея, Артем, Анастасия, Анна, Антонина, Дарья, Екатерина, четыре Елены, Илья, три Ирины, Катя, Кристина, Ксю, Ксюша, Лариса, Люба Костылева, Любовь, Максим, Мария, Надежда, две Натальи, Наталья Копрунова, Новикова, Оксана, три Ольги, две Светланы, Сергей, две Татьяны, две Юлии, Юлия Кузнецова, Яночка Егорова, Iara 1981 (все — Нижегородская обл.). Спасибо!

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