

Радость звука

Вике Зайцевой требуются слуховые аппараты

Девочке четыре года. У нее двусторонняя тугоухость 2 степени — неправильно сформированы ушные раковины и заращение наружных слуховых проходов. Из-за этого Вика плохо слышит и почти не говорит. Девочке нужны слуховые аппараты, тогда она сможет полноценно познавать мир, развиваться, учиться, общаться. Но при 2 степени тугоухости за счет бюджета аппараты не выдают. А у родителей Вики нет денег, чтобы приобрести дорогостоящее оборудование.

Вика так родилась — у нее отсутствуют наружные слуховые проходы. Это заметили еще врачи в роддоме. Первое время доктор планировал операцию по проколу слуховых отверстий. После чего слух у девочки улучшился, а, возможно, и восстановился полностью. Но вскоре отказались от этой идеи, при такой операции слишком высок риск повредить органы слуха у младенца. И сказали, что можно будет вернуться к вопросу о хирургическом лечении лет через 12-13, когда завершится процесс формирования внутреннего и среднего уха. А пока девочке необходимы слуховые аппараты.

Вика в этой дискуссии, само собой, не участвовала. Она росла и продолжает расти, развиваться и познавать мир, как может, без такого инструмента, как полноценный слух.

В свои четыре года девочка произносит отдельные слова. Но настолько неразборчиво, что даже мама и папа не могут понять, что она говорит. Вика воспроизводит слова так, как слышит их.

Девочка очень любит рисовать, и родители считают, что она занимается, узнает все, прежде всего, по картинкам. И еще по запахам. Как и тот зимний день в начале 2013 года.

В тот день серую пятиэтажку, где они жили, заволочило дымом, сначала

светлым, а потом — черным-черным. Воздух стал душным, сделалось нестерпимо жарко. Их квартиру и вещи, среди которых были Викины любимые игрушки, уничтожил огонь.

Вскоре Вика стала редко видеть маму и папу. После пожара, в котором сгорела квартира, девочку пришлось отдать в интернат — жить было негде. Там она провела почти год. А ее родители мыкались по квартирам родственников и знакомых и бесконечно ходили по чиновничьим кабинетам с разными справками. И при первой же возможности навещали дочь.

В декабре прошлого года Вике и ее родителям наконец-то предоставили временное жилье — однокомнатную квартиру в деревянном двухэтажном барраке, практически без удобств.

Родители сразу же забрали дочь из интерната. Вика снова вместе с папой и мамой. Спит она на «втором этаже» двухъярусной кровати. В новом доме у них завелся сиамский кот Томас. Вика зовёт его Тома. Окончания слов она практически не слышит и потому не произносит. Девочка очень любит играть с котом и не обижается на него, даже если он ее царапает.

Недавно Вика пошла в детский садик. Правда, в обычный, а не в логопедический, куда ее пыталась отдать мама. Но Анастасии объяснили, что в логопедический сад девочку возьмут только, когда девочке исполнится пять лет.

— Вика совсем плохо слышит. Нам приходится кричать, иначе она не разбирает, что говорят. А чтобы услышать музыку или звук телевизора, дочка прижимается ухом прямо к колонке, — рассказывает Анастасия. — Сейчас она внятно говорит только «мама», «папа», «да», «нет». У нее не развивается речь, из-за этого проблемы в общении со сверстниками, Вика не слышит, не понимает их, а они не могут разобрать, что пытается сказать она. Поэтому чаще всего в детском саду дочка отходит в сторонку и играет там тихо одна. Вике так нужны слуховые аппараты. А как нам их приобрести?.. Государство при 2 степени тугоухости, которая у Вики, не помогает. А мы с мужем, хоть оба и работаем, я — продавцом, он — рабочим,



Для спасения Вики Зайцевой не хватает 126 400 рублей

Сурдолог-оториноларинголог Нижегородской областной детской клинической больницы Евгения Гусева: «Вике необходимы мощные многоканальные цифровые слуховые аппараты заушного типа, это единственная возможность компенсировать нарушения слуха у девочек».

Стоимость слуховых аппаратов составляет 126 400 руб.

Дорогие друзья! Если вы решите спасти Виду Зайцеву, 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

еле сводим концы с концами, денег на жизнь — в обрез.

Вряд ли Вика подозревает, что с ней что-то не так. Но недавно в жизни девочки произошло необычное событие. Мама водила ее на прием к врачу-сурдологу. Тот для проверки слуха установил Вике мощные аппараты. Сначала девочка очень удивилась — вдруг сразу столько громких звуков! Такого никогда не было... Но когда врач стал снимать слуховые аппараты, Вика зауричала, ни в какую не хотела их отдавать.

— Дочка просила, как могла, и меня, и врача, чтобы ей дали еще немного послушать. Ей так понравилось, — вспоминает Анастасия. — Но пришлось отдать, они не наши. А своих у Вики пока нет.

Появятся ли у Вики Зайцевой свои слуховые аппараты — зависит от нас с вами, уважаемые читатели.

Алексей ШЕВЦОВ,
фото автора

ПРОЕКТЫ РУСФОНДА



Анна Брусилова,
руководитель бюро Русфонда в Санкт-Петербурге

Русфонд начинает новый проект: организацию в России помощи детям с редким заболеванием — буллезным эпидермолизом. Центр по лечению буллезного эпидермолиза создается на базе Детской городской больницы № 1 (ДГБ № 1) Санкт-Петербурга, где есть материально-технические и кадровые условия для приема страдающих этой болезнью. А в Москве городской Департамент здравоохранения и Русфонд планируют наладить помощь детям «бабочкам» в Московском научно-практическом центре дерматовенерологии и косметологии.

Осторожно, бабочки!

В России начинают лечить буллезный эпидермолиз

С 3 по 8 марта 2015 года при финансовой поддержке Русфонда и Общества помощи русским детям (США) состоится первая стажировка заведующего ожоговым отделением, анестезиолога, медсестры, детского торакального хирурга, педиатра-неонатолога, окулиста и стоматолога ДГБ №1 в Великобритании. За время поездки в Лондон врачи посетят Центры буллезного эпидермолиза госпиталя Гайс энд Сент-Томас и клиники Грейт Ормонд Стрит, а также примут участие в двухдневном семинаре по лечению буллезного эпидермолиза в детском госпитале в Бирмингеме.

Детей с буллезным эпидермолизом называют «бабочками»: кожа у них напоминает крылья бабочки. Бывает, только тронешь — и вот уже новая рана. Болезнь эта неизлечима, но при хорошем уходе качество жизни улучшается, а ее продолжительность увеличивается.

В нашей стране таких детей примерно 450, но российские медики до сих пор не

имеют специальных знаний об этой болезни и не располагают расходными материалами необходимого качества. В большинстве случаев государство не финансирует лечение «бабочек», а многие региональные мнздравы отвечают родителям коротко: заболевание вашего ребенка не лечится.

Между тем, в Европе «бабочку» консультируют врачи самых разных специальностей, что позволяет подойти к проблеме комплексно: поддерживать состояние кожи, предупреждать сужение пищевода и сращение пальцев, образование контрактур и разрушение зубов. С 2011 года Русфонд оплатил лечение 14 детей в Центре буллезного эпидермолиза в Германии (Фрайбург). Всего на помощь детям с этим заболеванием фонд перечислил 23,6 млн руб. Теперь, дорогие читатели, вместе с вами мы можем развить подобное лечение в России.

В октябре прошлого года первый ребенок с буллезным эпидермолизом уже получил помощь в ДГБ №1 Санкт-Петербурга.

Восьмилетняя Линнета Маркова из Приморского края находилась в больнице в течение десяти дней. У девочки взяли анализы, ее проконсультировали специалисты, под общим наркозом провели необходимые стоматологические хирургические процедуры. Во время госпитализации ребенка обеспечивали всеми необходимыми перевязочными средствами. Лечение прошло успешно. Расходы оплатили читатели Русфонда. По сравнению с ценами в Германии, лечение девочки в Санкт-Петербурге вышло дешевле.

Освоить специфические методики лечения врачам позволит обучение за рубежом. Поездка в специализированные центры Великобритании станет первым шагом в организации высококвалифицированной врачебной помощи детям с буллезным эпидермолизом в нашей стране. О развитии проекта мы будем рассказывать в «Б» и на rusfond.ru.

ИЗ СВЕЖЕЙ ПОЧТЫ

Ксюша Ялина

4 года, сахарный диабет 1 типа, требуется инсулиновая помпа и расходные материалы к ней. 199 676 руб.

Два года назад в течение месяца Ксюша сильно похудела, осунулась, стала пить много воды. Дочка чувствовала себя очень плохо, и мы вызвали «скорую». В больнице сделали анализы, и оказалось, что уровень сахара в крови у нее значительно выше нормы. Ксюшу положили в реанимацию, а на следующий день перевели в Нижний Новгород, в областную детскую клиническую больницу. Здесь диагностировали сахарный диабет. С тех пор мы постоянно делаем уколы инсулина и измеряем уровень глюкозы. Но справиться со скачками сахара не удается. Начались тяжелые осложнения: у дочки уже поражены периферические нервы, появились боли в ногах, приступы слабости. Ксюша стала бояться уколов, не дает их делать, каждый раз плачет, прячется. Врачи рекомендуют как можно скорее установить инсулиновую помпу.



Но в области очень большая очередь на помпы, и в течение этого года мы ее не получим. А сами оплатить помпу не можем, живем на мою небольшую зарплату и Ксюшину пенсию по инвалидности, муж ушел с работы, занимается дочкой. Помогите, пожалуйста!

Ольга Макарова, г. Арзамас

Эндокринолог детской поликлиники Центральной городской больницы Елена Рожкова (г. Арзамас): «Учитывая возраст, особенности заболевания и выявленные осложнения, Ксении необходима установка инсулиновой помпы».

Паша Грачев

Полтора года, детский церебральный паралич, требуется виброплатформа. 285 500 руб.

Роды были тяжелыми, сын родился с тройным обвитием пуповиной, захлебнулся околоплодными водами, перенес нехватку кислорода. Пашу положили в реанимацию, подключили к аппарату искусственной вентиляции легких, через неделю его перевели в отделение патологии новорожденных. Выписали нас с рекомендацией наблюдаться у невролога. Паша отставал в развитии. В три месяца у него диагностировали ДЦП. С тех пор я борюсь за здоровье сына, вожу его на массаж, занятия лечебной физкультурой, реабилитацию в разные клиники. И есть результаты: Паша стал узнавать близких, понимать обращенную к нему речь, интересоваться игрушками, держать ложку. Но он не говорит, не сидит, не стоит, не ходит. Врачи считают, что необходимо продолжить лечение, и рекомендуют ежедневные занятия дома на специальной виброплатформе. Это поможет развить координацию движений, укрепить мышцы, Паша



станет физически более активным. Но за счет государства такое оборудование не выделяется. А приобрести виброплатформу сама я не могу, живем на мое пособие и Пашину пенсию по инвалидности. Пожалуйста, помогите!

Елена Грачева, г. Нижний Новгород

Педиатр детской клиники «Ультракидс» Наталья Кисс (г. Нижний Новгород): «Паше необходимо ежедневно заниматься на виброплатформе, это даст возможность дальнейшего развития двигательных навыков у мальчика».

КАК ПОМОЧЬ

Основные способы перевода пожертвований

- 1. Через банк**
Притий с реквизитами фонда 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 Вики Зайцевой. 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. 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 (rusfond.ru), выберите раздел «Как помочь» и отправьте деньги.

4. 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», «АльтТелеком», оплатить через кошелек RBK Money, WebMoney, через систему Яндекс. Деньги, «Сofast» 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 указанному в этой публикации телефонам, и мы продиктуем вам необходимые реквизиты.

Мы просто помогаем помогать.

КОМУ МЫ УЖЕ ПОМОГЛИ

Степу Романова ждут на операцию в Москве

20 февраля на страницах «Новой газеты» в Нижнем Новгороде» и в эфире ГТРК «Нижний Новгород» мы рассказали историю полугодичного Степы Романова из Нижнего Новгорода.



У мальчика сложная деформация черепа, раннее сращение черепных швов, которое может привести к нарушениям в развитии головного мозга. Степе нужна срочная операция с последующим ношением специальных шлемов (ортезов) для коррекции формы головы. Операцию сделают по квоте, но шлемы из бюджетных средств не оплачиваются. Рады сообщить, что вся необходимая сумма (180 тыс. руб.) собрана. Екатерина, мама Степы, благодарит читателей за помощь. Примите и нашу признательность, дорогие друзья.

И вот еще новости. Одна компания, 50 читателей и 8821 телезритель оказали исчерпывающую помощь (1 126 270 руб.) пятерым тяжелобольным детям — очередникам Нижегородского бюро Русфонда.

Оплачены: операция по поводу врожденного порока сердца Насте Савиной (11 лет, 299 227 руб., г. Нижний Новгород); лечение детского церебрального паралича Серафиму Саплину (3 года, 199 740 руб., г. Нижний Новгород); расходные материалы к инсулиновой помпе Диме Терновскому (12 лет, 136 157 руб., г. Дзержинск); слуховые аппараты

Кристине Галиевой (9 лет, 180 тыс. руб., г. Семенов).

Помогли: Ирина (Казахстан), Ангелина (Молдавия), Елена Николаевна (Кировская обл.), Владимир Александрович (Курская обл.), Олимпий (Омская обл.), Аноним (Пермский край), Евгения Александровна (Приморский край), Альбина (Татарстан) Ольга Анатольевна (Тульская обл.), Татьяна Петровна (Чувашия), Даниил, Светлана Александровна (оба — Санкт-Петербург), Александр Сергеевич, Анастасия Сергеевна, Дмитрий, Елена Валерьевна, Константин Сергеевич, Наталья Алексеевна (все — Москва), Алексей Николаевич, Альбина, две Анны, Антонина Валерьевна, Асель, Валерий, Вероника Валерьевна, Дмитрий Александрович, Евгения, три Екатерины, две Елена, Иван, Игорь Виноградов, ИП Овчинникова Елена Николаевна, четыре Ирины, Лариса, Людмила Николаевна, Маргарита Анатольевна, Наталия Николаевна, Нина Александровна, Олег Евгеньевич, Ольга, два Сергея, Элла, Юлия (все — Нижегородская обл.). Спасибо!

Алексей ШЕВЦОВ

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), «Новая газета» (Нижний Новгород), на сайтах rusfond.ru, ppptata.ru, Агентства политических новостей — Нижний Новгород и «ВремяН», livejournal.com, «Эхо Москвы», в эфире «Первого канала», ГТРК «Нижний Новгород» («Вести Приволжье»), а также в 45-ти 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 затае понравилась: всего собрано \$186,3 млн. В 2015 году собрано 286 539 298 рублей. Из них детям Нижегородской области — 2 881 002 рубля.

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

Реквизиты:	Благотворительный фонд «РУСФОНД», ИНН 7743089883, КПП 774301001, р/с 40703810700001449489 в ЗАО «Райффайзенбанк» г. Москва, к/с 301018102000000000700, 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:	nn@rusfond52.ru; rusfond@rusfond.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