

<http://www.rusfond.ru/irkutsk> **МЫ ПОМОГАЕМ ПОМОГАТЬ**
За 18 лет – 196,3 млн долларов. В 2015 году — 824 288 637 рублей.
4 609 485 рублей – детям Иркутской области

Русфонд и «Восточно-Сибирская правда» продолжают совместный благотворительный проект, цель которого – помочь тяжелобольным детям из Иркутской области. На наших страницах будут публиковаться истории детей, которым нужна конкретная помощь. Мы заранее признательны всем, кто откликнется и решит помочь. Любая ваша помощь будет принята с величайшей благодарностью!

Серьёзные планы

Олю Бурцеву спасет эндоваскулярная операция

Девочке 14 лет. Два года назад у нее обнаружили порок сердца – дефект межпредсердной перегородки. У Оли частые колющие боли в сердце, появилась одышка, она не может быстро ходить, уже развивается сердечная недостаточность. Спасить девочку поможет эндоваскулярная операция, которую сделают по квоте. Надо оплатить окклюдер – «заплату», с её помощью закроют дефект. Но у Олиной мамы нет таких денег.

Оля очень серьёзная и внимательная, взгляд у неё такой же. И говорит она открыто, просто, искренне, не боясь показаться странной, резкой, быть непонятой.

Они живут втроем – мама Светлана, Оля и пятилетний Данила, младший брат. Мама всё время на работе, в две смены. И Оля сама – и за братом и по хозяйству.

– Чем маме дома помогаешь?
– Убираюсь, еду готовлю, брата в садик вожу, забираю.
– Брат слушается тебя?
– У Данилы мамин характер, упрямый. Спорим, бывает... Но мы с ним всё равно любим друг друга. Я очень хочу, чтобы он был здоровым, вырос умным и хорошим, – признаётся Оля.

На боли в области сердца девочка впервые пожаловалась два года назад, в 12 лет. У мамы в таком же возрасте, в детстве тоже были боли в сердце, потом сами собой прошли. Проверяться позже – здорова, всё в порядке. Светлана думала, что и у дочки все нормально, поболит и пройдет, обойдётся. Не обошлось.

Порок сердца у Оли выявили случайно, во время планового медицинского осмотра в школе. И направили их с мамой из Усолья-Сибирского на консультацию в Иркутск, в государственную областную детскую клиническую больницу. Там девочке сделали УЗИ, ЭКГ и уточнили диагноз: врожденный порок сердца – дефект межпредсердной перегородки. Врачи сказали, что потребуются операция, в таком возрасте само-



стоятельно дефект не закроется. Оле дали направление к кардиологу в Иркутскую областную клиническую больницу (ИОКБ), где оперируют и взрослых, и детей.

– Я не мечтаю, я планирую, – уверенно говорит Оля. – Окончу 11 классов, поступлю на юридический или экономический факультет. Хочу добиться многого. Только бы болезнь не помешала планам. А последнее время мне стало сложнее учиться на четыре и пять и готовиться к городским олимпиадам по русскому и истории.

Родители девочки давно расстались. Каждый из них всю жизнь трудится. Отец вскоре после развода уехал за город, сейчас работает на ферме. Иногда они видятся с дочкой. Мама – кондуктор автобуса.

Оля раньше была в двух школьных командах – по волейболу и по футболу, зимой бегала на лыжах. Теперь из-за болезни от спорта пришлось отказаться. Но Оля нашла себе новое занятие. В школе создана дружина юных пожарных, девочка вступила в эту дружину, за ней – теоретическая часть. На соревнованиях Оля отвечает на вопросы, пишет тестовые задания, пока мальчишки раскручивают шланги, бега-

ют, залезают на стены, «тушат» пожары. Их команда – победитель городского конкурса.

Весной этого года девочку положили на обследование в ИОКБ. Размер дефекта увеличивается, уже развиваются осложнения, надо оперировать, сказали кардиохирурги. Сделать операцию можно щадящим, эндоваскулярным способом, не требующим вскрытия грудной клетки, с помощью специальной «заплатки» – окклюдера. Саму операцию проведут по квоте, но надо оплатить окклюдер, а у Олиной мамы нет нужной суммы.

Пока врачи выписали девочку домой. Как только будет решён вопрос с окклюдером, Оле сделают операцию.

– Я никогда не путешествовала, никуда не ездила, не было возможности. Мне предлагали попробовать собрать деньги на поездку через соцсети. Я решила, что на это не надо. Сама поеду, когда поправлюсь, когда определюсь со своим будущим. В первую очередь, поеду в Санкт-Петербург и в Лондон, – делится планами Оля. – Помогать можно больным детям, которые мечтают стать здоровыми. Вот им надо помогать.

ТАТЬЯНА ЛОБАНОВА
ФОТО АВТОРА

Для спасения Оли Бурцевой не хватает 128 000 рублей.

Педиатр ИОКБ Марина Логинова (Иркутск):

«У Оли прогрессируют осложнения – сердечная недостаточность и лёгочная гипертензия. Девочке требуется как можно скорее провести эндоваскулярное закрытие дефекта окклюдером.»

Цена окклюдера 392 398 рублей. Телезрители ГТРК «Иркутск» соберут 80 000 рублей. Федеральное бюро Русфонда соберёт 162 398 рублей. Наши читатели собрали 22 000 рублей. Не хватает 128 000 рублей.

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

ЭКСПЕРТНАЯ ГРУППА РУСФОНДА

СПАСИБО!

О Варе Шульге из Иркутска мы писали в марте. У трёхлетней девочки ДЦП, она нуждается в реабилитации. Рады сообщить, что в конце июня Варя вместе с бабушкой вернулась из Москвы, где успешно прошла курсовое лечение в Институте медицинских технологий.

Выражаем благодарность авиакомпании «Уральские авиалинии», обеспечившей бесплатный перелёт для Вари.

Яне Мисориной сделают операцию в сентябре

30 июня на сайте Русфонда, в газете «Восточно-Сибирская правда», на сайте Irk.ru и в эфире и в эфире ГТРК «Иркутск» мы рассказали историю 14-летней Яны Мисориной из Тулуна. У девочки груднопоясничный сколиоз 2 степени, ей необходима операция, которая позволит зафиксировать позвоночник в правильном положении. Прооперируют Яну по квоте, но надо оплатить специальные металлические конструкции. Рады сообщить, что вся необходимая сумма (276 521 рубль) собрана. Татьяна, мама Яны, благодарит читателей за помощь. Примите и нашу признательность, дорогие друзья.



И вот ещё новости. **Две компании, 73 наших читателя и 1086 телезрителей ГТРК «Иркутск», ТК «АС Байкал ТВ» оказали помощь (476 197 рублей) двоим тяжелобольным детям – очередникам иркутского бюро Русфонда.**

Оплачена: инсулиновая помпа и расходные материалы к ней Наталье Шамардановой (13 лет, Иркутск, 199 676 рублей).

Помогли: Аня и Василий (оба – Бурятия), Вера Александровна Мальцева (Владимирская обл.),

Юлия Михайлова (Краснодарский край), Александр (Омская обл.), Сурик (Ростовская обл.), Людмила, Юрий Силосев (оба – Санкт-Петербург), Алексей, Ирина (оба – Москва), ООО «СПС», ООО «Южный поставщик», Алла, Анастасия, В.О. Понамарчук, Евгений Кофман, Евгения Б., Константин, Лилия Натальевна, Наталья Евгеньевна Боровик, Саша, семья Федотовых, две Юлии (все – Иркутская обл.). Спасибо!

ТАТЬЯНА ЛОБАНОВА

СПРАВКА

Для тех, кто впервые знакомится с деятельностью Русфонда

Русфонд (Российский фонд помощи) создан осенью 1996 года для помощи авторам отчаянных писем в газете «Коммерсантъ». Проверив письма, мы размещаем их в газетах «Коммерсантъ» (Москва), «Восточно-Сибирская правда», на сайтах rusfond.ru, livejournal.com, «Эхо Москвы», ВСП.ру, IRK.ru, в эфире «Первого канала», на телеканалах ГТРК «Иркутск» и телекомпания «АИСТ», 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 196,04 млн долларов. В 2015 году (на 29 июля) – 805 725 675 рублей. Из них детям Иркутской области – 4 609 485 рублей.

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:

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 ребёнка]. НДС не облагается.
Адрес фонда: 125252, г. Москва, а/я 50; rusfond.ru;
e-mail: irk_rusfond@mail.ru;
rusfond@rusfond.ru.

Телефоны: в Москве 8-800-250-75-25 (звонок бесплатный), благотворительная линия МТС, факс (495) 926-35-63; в Иркутске 8-924-702-03-22, руководитель бюро Русфонда Татьяна Козьмина.



ПИСЬМА

ВЕРНИКА ЯСОНОВА, 6 ЛЕТ, ДЕТСКИЙ ЦЕРЕБРАЛЬНЫЙ ПАРАЛИЧ, СПАСТИЧЕСКАЯ ДИПЛЕГИЯ, ТРЕБУЕТСЯ ЛЕЧЕНИЕ. 178 117 РУБЛЕЙ.

ВНИМАНИЕ!

Цена лечения 199 740 рублей.

21 623 рублей собрали читатели Русфонда.

Не хватает 178 117 рублей.



Роды у жены были тяжёлыми, дочка получила травму шейного отдела позвоночника, перенесла гипоксию – нехватку кислорода. Первые дни жизни Вероники находилась на искусственной вентиляции легких. При выписке нам сказали, что у дочери ишемия головного мозга и поражение центральной нервной системы. Мы активно занялись лечением Вероники – массаж, физиопроцедуры, лекарства. И к девяти месяцам она держала голову, переворачивалась, научилась сидеть. Но на очередном обследовании, в год, Веронике поставили диагноз «ДЦП». Мы не сдаёмся, делаем всё возможное, чтобы вылечить дочь, возим её в разные реабилитационные центры, на занятия с логопедом. Вероника говорит лишь отдельные слова, стоит и ходит с поддержкой, правую ногу немного подвывает, правая рука у нее плохо двигается. Мы узнали, что детям с такими проблемами, как у нашей дочки, помогают в московском Институте медицинских технологий (ИМТ), обратились туда, нас готовы принять. Но оплатить лечение я не могу, моей зарплате едва хватает на жизнь, жена – дома, занимается Вероникой и нашим младшим сыном. Прошу вас о помощи! Евгений Ясонов, Усольский район.

Невролог ИМТ Елена Малахова (Москва): «Веронике необходима госпитализация для проведения восстановительного лечения. Мы постараемся снизить тонус мышц, научить девочку самостоятельно стоять, разовьем её речевую функцию».

ДАША СЕРЕБРЕННИКОВА, 16 ЛЕТ, САХАРНЫЙ ДИАБЕТ 1 ТИПА, ТРЕБУЕТСЯ ИНСУЛИНОВАЯ ПОМПА И РАСХОДНЫЕ МАТЕРИАЛЫ К НЕЙ. 198 676 РУБЛЕЙ.

ВНИМАНИЕ!

Цена помпы и расходных материалов 199 676 рублей.

1000 рублей собрали читатели Русфонда.

Не хватает 198 676 рублей.



Дочка заболела шесть лет назад. В то лето Даша резко похудела, я повела её обследовать. Анализы показали, что сахар в крови у дочки превышает норму в три раза. Нас направили в Иркутск, в государственную областную детскую клиническую больницу (ИГОДКБ), врачи диагностировали сахарный диабет, выбрали дозу инсулина. Мы строго соблюдаем все врачебные предписания, два раза в год приезжаем на лечение в Иркутск, но ежедневные скачки сахара продолжают оставаться. Развиваются осложнения, может пострадать нервная система, говорят специалисты. И рекомендуют установить Даше инсулиновую помпу. Но в получении помпы по квоте мне отказали. А самим нам её не оплатить, растим двоих детей, муж на пенсии, я работаю в больнице. Помогите, пожалуйста! Анастасия Лазебная, г. Усть-Кут.

И. о. заведующего отделением эндокринологии ИГОДКБ Людмила Холмогорова (Иркутск): «У Даши болезнь протекает тяжело, плохо поддается контролю. Девочку необходимо перевести на помповую инсулинотерапию, это позволит стабилизировать уровень сахара и остановить развитие осложнений».