

**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!**

# Окно в сердце

## Четырёхлетнюю Ульяну Вьюн спасет операция



Диагноз «врождённый порок сердца, дефект межпредсердной перегородки» Ульяне поставили полгода назад. Тогда же врачи сказали: нужно делать операцию. Промедление грозит серьёзными осложнениями, у девочки уже вторая степень сердечной недостаточности.

Когда Ульяне исполнился месяц, ей провели эхокардиограмму. И обнаружилось то, что врачи называют «три О» (открытое овальное окно). Но врач сказала, что это особенность строения сердца, так бывает, и бояться нечего. Наталья, мама Ульяны, показала дочку в три месяца другому кардиологу, в частной клинике, но и там услышала успокаивающие слова: ничего страшного.

Ульяна росла, плохо спала, часто плакала по ночам. Но ведь врачи сказали, что всё нормально. И родители думали, что это просто такой ха-

рактер у ребёнка. Старшая, девятилетняя Юлия, была спокойней, но ведь все дети разные.

Ещё Ульяна часто простужалась, но, зная эту её особенность, мама при малейших симптомах сразу принимала меры: капельки в нос, постельный режим.

В два года с небольшим Ульяна пошла в детский сад, стала там местной звездой – активная, независимая, настойчивая. Но из-за болезни часто приходится «прогуливать».

– Устаёт быстро. Из садика ходит и лежит, отдыхает. По лестни-

це подниматься не любит, капризничает, – поясняет Наталья.

О серьёзной болезни дочки узнали случайно. Наталья подрабатывает в магазине, среди её постоянных покупательниц есть специалист по УЗИ. Она-то и предложила проверить Ульяне сердечко, ведь когда-то ставили диагноз «открытое овальное окно». В ноябре Наталья привезла дочку на УЗИ и не поверила своим ушам, когда услышала: у девочки дефект межпредсердной перегородки размером 6-7 миллиметров.

Записались и срочно поехали на приём к кардиологам в Иркутск. Там подтвердили диагноз, выявили сердечную недостаточность, уточнили размер дефекта – он оказался уже 8,5 мм – и отправили к кардиохирургам, решать вопрос об операции.

В январе Наталья с дочкой легли на обследование в Областную кли-

ническую больницу (ОКБ) в Иркутске. Эхокардиограмма показала, что дефект увеличился до 9 мм. Врачи заявили: ситуация тревожная, операция нужна срочно. Дефект можно закрыть эндоваскулярно, через бедренную артерию, с помощью окклюдера – специальной «заплатки». Операция будет бесплатной, но окклюдер придётся оплачивать самим.

– Сначала думали кредит взять, но как? Муж по сути один работает, кормит нас четверых, едва хватает на жизнь при нынешних ценах, – размышляет Наталья.

Знающие люди посоветовали обратиться в Русфонд.

Теперь нам с вами нужно помочь Ульяне справиться с болезнью – собрать средства на операцию.

ТАТЬЯНА ЛОБАНОВА  
ФОТО ВАЛЕРИИ АПТАРЕВОЙ

**Заведующий кардиохирургическим отделением ОКБ Владимир Медведев (Иркутск): «Учитывая расположение и размер дефекта, Ульяне требуется срочная операция. Мы проведем её щадящим эндоваскулярным способом, с помощью окклюдера. Девочка будет нормально расти и развиваться».**

**ЦЕНА ОККЛЮДЕРА 449 780 РУБ. ЧИТАТЕЛИ РУСФОНДА СОБРАЛИ 15 426 РУБ. НЕ ХВАТАЕТ 434 354 РУБ.**

*Дорогие друзья! Если вы решите спасти Ульяну Вьюн, 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

### ПИСЬМА

**ЯНА ЯКИМОВА, 15 ЛЕТ, САХАРНЫЙ ДИАБЕТ 1 ТИПА, ТРЕБУЮТСЯ РАСХОДНЫЕ МАТЕРИАЛЫ К ИНСУЛИНОВОЙ ПОМПЕ.**

**ЦЕНА РАСХОДНЫХ МАТЕРИАЛОВ 161 482 РУБ. 2995 РУБ. СОБРАЛИ ЧИТАТЕЛИ РУСФОНДА. НЕ ХВАТАЕТ 158 487 РУБ.**



Что такое диабет, мы узнали в 2007 году. Дочка тогда в садик ходила. Воспитательница заметила, что Яна часто в туалет бежит. По утрам дочка была вялой. Я думала, что она не высыпается. В поликлинике сдали кровь на сахар. Он был выше нормы почти в три раза! Яну увезли в реанимацию, три дня ставили капельницы. Когда сказали, что у дочки диабет, я не поверила. Не знала, что он может быть у детей. Чтобы быть рядом с дочкой, я устроилась работать в детский сад. В первом классе Яна уже самостоятельно измеряла сахар, делала себе уколы, высчитывала хлебные единицы. Потом дочка подросла и стала стесняться своей болезни, начала пропускать уколы в школе. Приходила домой бледная, сахар зашкаливал. Я узнала, что спасением может стать инсулиновая помпа. Прибор вводит инсулин постоянно, малыми дозами, уколы не нужны. Купить помпу нам помог дедушка Яны. Он взял кредит, и в декабре 2015 года прибор установили. Проблема в том, что к помпе постоянно нужно покупать расходные материалы. Нам это не по карману. Живём с дочкой вдвоём. Помогите, пожалуйста!

ЕЛЕНА ЯКИМОВА, г. АНГАРСК

*Заведующая отделением эндокринологии Областной детской клинической больницы Ольга Дик (Иркутск): «Диабет у Яны протекает тяжело, стабилизировать уровень сахара удалось только с помпой, поэтому ей рекомендуется продолжать помповую инсулинотерапию».*

**БОГДАН ЛИХАЧЕВ, 2 ГОДА, ДЕТСКИЙ ЦЕРЕБРАЛЬНЫЙ ПАРАЛИЧ, ТРЕБУЕТСЯ ЛЕЧЕБНОЕ ПИТАНИЕ.**

**ЦЕНА ЛЕЧЕБНОГО ПИТАНИЯ 166 608 РУБ. 8000 РУБ. СОБРАЛИ ЧИТАТЕЛИ РУСФОНДА. НЕ ХВАТАЕТ 158 608 РУБ.**



Сын родился до срока и весил всего 590 граммов. Врачам удалось выхаживать его. Четыре месяца Богдан был подключён к аппарату искусственной вентиляции лёгких. Состояние было тяжёлым: у сына обнаружили тяжёлое заболевание желудочно-кишечного тракта, дважды оперировали. Дома сын оказался в семь месяцев, развивался с отставанием, почти не двигался. Несколькими случаями остановок дыхания, я звывала «скорую». В год сыну оформили инвалидность, основное заболевание – ДЦП. Проходим курсы реабилитации. Богдан научился сидеть с поддержкой, переворачиваться,

проявлять эмоции, но до сих пор не стоит, не ходит. Кроме того, у сына нарушена функция глотания, я кормлю его через зонд протёртой пищей. Богдан плохо набирает вес, весит как годовалый ребёнок. Врачи нам советуют специальное высокобелковое питание, лечебные смеси. Купить их при всём желании я не могу. У меня двое детей, я мать-одиночка, живём на пенсию Богдана и моё пособие. Помогите, пожалуйста! Эльвира Лихачева, Иркутск.

*Участковый педиатр Детской городской поликлиники № 5 Элла Урбаханова (Иркутск): «Из-за тяжёлого поражения центральной нервной системы у Богдана отсутствует глотательный рефлекс, он питается через зонд. Ребёнок нуждается в дополнительном питании высокобелковыми молочными смесями, которые хорошо усваиваются организмом».*

**ВИКА ПОПОВА, 11 ЛЕТ, СИМПТОМАТИЧЕСКАЯ ФОКАЛЬНАЯ ЭПИЛЕПСИЯ, СПАСТИЧЕСКИЙ ЦЕРЕБРАЛЬНЫЙ ПАРАЛИЧ, ТРЕБУЮТСЯ ХОДУНКИ.**

**ЦЕНА ХОДУНКОВ 126 879 РУБ. 7000 РУБ. СОБРАЛИ ЧИТАТЕЛИ РУСФОНДА. НЕ ХВАТАЕТ 119 879 РУБ.**



Моя Вика родилась в 37 недель с двойным обвитием пуповины вокруг шеи, закрывала не сразу. Нас выписали без особых рекомендаций, сказали, что дочка здорова. Вика набирала вес, интересовалась игрушками, держала голову. В три месяца, после плановой прививки, появился тонус в мышцах. К девяти месяцам дочка не научилась переворачиваться, сидеть. Я заволновалась. Пошли к районному детскому неврологу, он меня отругал: «Де раньше были?» В год – диагноз ДЦП. В два года у дочки начались приступы эпилепсии. Несколько лет врачи не могли подобрать противосудорожное средство. Помог редкий препарат, который трудно достать в России. Приступы ушли, сейчас Вике нужна реабилитация. Дочка очень любит ходить с поддержкой под мышки. Вот бы ей самой научиться по квартире передвигаться! Вике нужны ходунки, специальные, для детей с ДЦП, с креплениями и подпорками. Нам выдали бесплатные, но они неудобные, тесные, дочка боится в них ходить. Прошу, помогите нам купить подходящую модель! Работает только муж, я всё время с дочкой. Квартиры своей нет, снимаем. Елена Попова, г. Байкальск.

*Невролог городской Ивано-Матрёнинской детской клинической больницы Юрий Александров (Иркутск): «У Вики тяжёлые двигательные нарушения. Ей требуются специальные ходунки, предназначенные для детей, больных ДЦП».*

### СДЕЛАНО

## Лизе Беклемешевой оплачен окклюдер для операции

15 апреля на сайте vesti.ru мы рассказали историю годовалой Лизы Беклемешевой из Ангарского района, страдающей врождённым пороком сердца. Девочке требуется специальная «заплата» – окклюдер – для закрытия дефекта межпредсердной перегородки. Ряды сообществ: вся необходимая сумма (449 780 рублей) собрана. Татьяна, мама Лизы, благодарит читателей за помощь. Примите и нашу признательность, дорогие друзья.

И вот ещё новости.

**Одна компания, 548 наших читателей, 4418 телезрителей ГТРК «Иркутск» и «АС Байкал ТВ» оказали исчерпывающую помощь (1 396 636 рублей) пяти тяжелобольным детям – очердникам иркутского бюро Русфонда.**

**Оплачены:** окклюдер для операции по поводу врождённого порока сердца Олеся Родиной (11 лет,

449 780 руб., г. Ангарск); лечение детского церебрального паралича Артёму Бешкареву (7 лет, 199 620 руб., г. Тулун); слуховые аппараты Наде Яковлевой (10 лет, 106 320 руб., Иркутск); электроды-полоски для операции Антону Романову (3 года, 191 137 руб., г. Ангарск).

**Помогли:** Бред, moscow (оба – Великобритания), Slava VDV (Гер-

мания), Юрий Богданов, АК, suleyman (все – США), Vladimir (Швеция), Александрович (Архангельская обл.), Нектаревич (Башкортостан), Джон, volgovit (оба – Волгоградская обл.), Виктор Петрович Рогожин (Вологодская обл.), Юлия Новикова (Калужская обл.), Марина Туманова, Наталья, Николай Андреевич, Оксана, Ольга, Павел (Липецкая край), Павел (Липецкая обл.), Сергеевич (Мурманская обл.), Андрей Кутянов (Нижегородская обл.), Наталья (Новосибирская обл.), Александр Ратов (Пермский край), Елена Столетняя, Сергей Геннадьевич, Татьяна (все – Приморский край), Андрей Иванович Снигирев, Елена Владимировна Анкилова, Петр Сидрч (все – Самарская обл.), Владимир, Максим (оба – Свердлов-

ская обл.), ЧОП «Монолит-М» (Смоленская обл.), Виталий (Томская обл.), Александр, Александр Желнов, Ольга Иосифовна (все – Челябинская обл.), А. Раевская, Влад, Лариса, Павлович (все – Санкт-Петербург), Александр, Денис, Динка и Ко, Елена Игнатовна, Игорь Стародубцев, Мари, Марина Туманова, Наталья, Николай Андреевич, Оксана, Ольга, Павел, Сергей, Татьяна Смирнова, Эвелина, Юрий Попов (все – Москва), Александрович, Алёна, Анна, Виктория, Геннадьевна, Евгений Кофман, Евгения Лабова, Елизавета Волкова, Ж.Н. Зарубина, Жека, Илья Егоров, Лена, Марина, Михаил, Оксана, Светлана, Софья, Федосевы, Юрий (все – Иркутская обл.). Спасибо!

ТАТЬЯНА ЛОБАНОВА

## О Русфонде

Русфонд (Российский фонд помощи) – один из крупнейших благотворительных фондов современной России, создан в 1996 году как благотворительный журналистский проект. В настоящее время действуют 20 региональных представительств фонда в России.

Миссия фонда – помощь в лечении тяжелобольных детей и инвалидов, содействие развитию гражданского общества и внедрению высоких медицинских технологий.

За минувшие годы Русфонд создал уникальную модель адресного журналистского фандрайзинга. В настоящее время фонд системно публикует просьбы о помощи на страницах газеты «Коммерсант» и на rusfond.ru, а также на информационных ресурсах 148 региональных партнёрских СМИ.

С 2011 года развивается телевизионный проект «Русфонд на «Первом», с 2013 года партнёрами фонда стали региональные филиалы ВГТРК.

Только в 2015 году более 6 млн телезрителей и читателей Русфонда помогли 2596 детям России и

СНГ, собрав и пожертвовав свыше 1,578 млрд руб. За 2016 год собрано 541 540 055 руб., помощь получили 792 тяжелобольных ребёнка. В том числе для детей Иркутской области собрано 3 699 247 руб.

За 19 лет частные лица и компании пожертвовали в Русфонд свыше 8,004 млрд руб. (по состоянию на 12.05.2016), на эти деньги возвращено здоровье более чем 15 тысячам детей. Серьёзную поддержку получили сотни многодетных и приёмных семей, взрослые инвалиды, а также детдома, школы-интернаты и больницы России. Фонд организует акции помощи в дни национальных катастроф. Русфонд помог 118 семьям моряков АПЛ «Курск», 153 семьям пострадавших от взрывов в Москве и Волгодонске, 52 семьям погибших заложников «Норд-Оста», 100 семьям пострадавших в Беслане.

Фонд – лауреат национальной премии «Серебряный лучник», награждён памятным знаком «Милосердие» № 1 Министерства труда и социального развития РФ за заслуги в развитии российской благотворительности. Руководитель Русфонда Лев Амбиндер – член Совета при президенте РФ по развитию институтов гражданского общества и правам человека.

Дополнительную информацию о Русфонде можно найти на rusfond.ru.

**Реквизиты: Благотворительный фонд «Русфонд»**  
ИНН 7743089883  
КПП 774301001  
р/с 40703810700001449489  
в АО «Райффайзенбанк», г. Москва  
к/с 3010181020000000700  
БИК 044525700

**Назначение платежа: Пожертвование на лечение (фамилия и имя ребёнка). НДС не облагается.**  
Адрес фонда: 125315, г. Москва, а/я 110; 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.**