

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!

СДЕЛАНО

Саше Власову оплачено восстановительное лечение

13 августа на сайте Русфонда мы рассказали историю четырёхлетнего Саши Власова из Иркутской области. У мальчика детский церебральный паралич, серьёзные двигательные нарушения, нарушена координация движений, отсутствует речь. Врачи реабилитационного центра в Иркутске готовы помочь мальчику, но оплатить дорогое лечение его родители не в силах. Рады сообщить: вся необходимая сумма (159 541 руб.) собрана. Елена, мама Саши, благодарит всех за помощь. Примите и нашу признательность, дорогие друзья.



Всего с 1 августа 703 читателя rusfond.ru, irk.ru и газеты «Восточно-Сибирская правда» исчерпывающе помогли трем детям – очередникам бюро Русфонда в Иркутской области – на 1 276 938 руб.

Если не будет ваших возражений, «излишки» собранных средств пойдут на реализацию нашей программы «Организация пожертвований при помощи средств массовой информации и Интернета от физических и юридических лиц для оказания адресной помощи остро нуждающимся людям по их письмам».

Оплачены: металлоконструкция для операции на позвоночнике Алине Фоминой (13 лет, 910 238 руб., Иркутская обл.), лечение Максиму Биклибаеву (2 года, 172 868 руб., Якутия) и Саше Власову (4 года, 159 541 руб., Иркутская обл.).

Помогли: АО «Восток Центр Иркутск», Осинская районная организация профсоюза работников образования (оба – Иркутская обл.).

Все пожертвования наших читателей, произведённые через сайт, можно увидеть на странице «Отчёт о пожертвованиях Русфонда».

Спасибо!

ВАШ РУСФОНД

О Русфонде

Русфонд (Российский фонд помощи) создан осенью 1996 года для помощи авторам отчаянных писем в «Ъ». Проверив письма, мы размещаем их в «Ъ», на сайтах rusfond.ru, kommersant.ru, в эфире телеканала «Россия 1» и радио «Вера», в социальных сетях, а также в 141 печатном, телевизионном и интернет-СМИ. Возможны переводы с банковских карт, электронной наличностью и SMS-сообщением, в том числе из-за рубежа (подробности на rusfond.ru). Мы просто помогаем вам помогать. Всего собрано свыше 16,461 млрд руб. В 2021 году (на 2 сентября) собрано 960 972 585 руб., помощь получили 983 ребёнка. Бюро Русфонда в Иркутской области собрано 7 694 652 руб., помощь получили 20 детей. Русфонд – лауреат национальной премии «Серебряный лучник» за 2000 год, входит в реестр НКО – исполнителей общественно полезных услуг. В 2020 году Русфонд получил грант Фонда Владимира Потанина, а также президентские гранты на издание журнала «Кровь5» и развитие Национального РДКМ. Президент Русфонда Лев Амбиндер – лауреат Государственной премии РФ.

Адрес фонда: 125315, г. Москва, а/я 110; rusfond.ru; e-mail: rusfond@rusfond.ru.

Приложения для «Айфона» и «Андроида»: rusfond.ru/app.

Телефоны: 8-800-250-75-25 (звонок по России бесплатный), 8 (495) 926-35-63, с 10.00 до 20.00.

Бюро Русфонда в Иркутской области:

представитель – Татьяна Лобанова, тел. 8-924-702-03-23, e-mail: irkutsk@rusfond.ru.

ПИСЬМА

КОЛЯ САПОЖНИКОВ, 8 ЛЕТ, ПОРАЖЕНИЕ ЦЕНТРАЛЬНОЙ НЕРВНОЙ СИСТЕМЫ, ТРЕБУЕТСЯ КУРСОВОЕ ЛЕЧЕНИЕ. 180 001 РУБ.

ВСЕГО ТРЕБУЕТСЯ 197 421 РУБ. 17 420 РУБ. СОБРАЛИ ЧИТАТЕЛИ РУСФОНДА. НЕ ХВАТАЕТ 180 001 РУБ.

Сын родился в срок, поначалу развивался нормально, но со временем возникли проблемы с речью и общением с другими детьми. Я возила Колю в разные медцентры, консультировалась с неврологами, сыну ставили разные диагнозы, назначали лечение, но ситуация не менялась. И только в пять лет обследование выявило у Коли поражение центральной нервной системы, возникшее из-за перенесённой гипоксии. Я узнала, что детям с таким диагнозом успешно помогают в Институте медтехнологий (ИМТ) в Москве. Благодаря помощи Русфонда мы прошли уже два этапа лечения. Результаты есть: сын стал контактнее, внимательнее, лучше говорит. Осенью пойдёт во второй класс, учится по коррекционной программе в обычной школе. И вполне справляется, полюбил математику, учит английский, интересуется географией. Но остаются проблемы с коммуникацией, Коля не всё может понять и объяснить, а ему так хочется общаться наравне со сверстниками. Лечение в ИМТ нужно продолжать, и врачи считают Колю перспективным. Надеюсь, вы не откажете нам в помощи ещё раз. Самим не спра-



витель: живём вдвоём на пенсию и алименты.
**НАДЕЖДА СМИРНОВА, ИРКУТСКАЯ ОБЛАСТЬ.
ФОТО ИЗ АРХИВА СЕМЬИ**

Ольга Рымарева, невролог Института медицинских технологий (Москва): «В результате проведённого лечения Коля стал более любознательным и самостоятельным, он вступает в диалог, активно отвечает на вопросы, говорит предложениями. Лечение требуется продолжать, чтобы повысить концентрацию внимания, улучшить мелкую моторику и навыки самообслуживания, облегчить процесс обучения».

Национальному РДКМ исполнилось четыре года

Национальный регистр доноров костного мозга имени Васи Перевощикова (Национальный РДКМ) был зарегистрирован в Минюсте РФ 31 августа 2017 года. Создал и развивает этот регистр Русфонд – на пожертвования граждан и бизнеса, при поддержке Фонда президентских грантов и на средства грантов от региональных властей, при содействии СМИ.



Вася Перевощиков – мальчик из Удмуртии, который не дождался своего донора. Его именем назван Национальный регистр доноров костного мозга

В базе Национального РДКМ – данные потенциальных доноров, которые готовы поделиться своими кровяными клетками, чтобы спасти чью-то жизнь. На 2 сентября в нашем регистре содержатся данные 52 034 человек, 38 добровольцев стали реальными донорами. Национальный РДКМ назван именем мальчика, которого не спасли, но который спасает, – Васи Перевощикова.

Ежегодно трансплантация костного мозга, по официальной статистике, требуется более чем 5 тысячам россиян – детям и взрослым. Вероятность найти неродственного донора пациенту с тяжёлым онкологическим, гематологическим

или наследственным заболеванием среди соотечественников гораздо выше: донор костного мозга должен быть генетическим близнецом больного. В России живут порядка 200 народностей, генетический фонд нашей страны очень разнообразен, поэтому так важно иметь большой национальный регистр.

Шанс встретить своего генетического близнеца – 1 на 10 000.

Сейчас во всех российских регистрах немногим больше 160 тыс. человек. Это катастрофически маленькая база. И в её строительстве никто, кроме нас, не сможет помочь нам самим.

Если вы хотите стать потенциальным донором костного мозга, но не знаете, с чего начать, вам в помощь информационный буклет, специальный раздел в интернет-журнале «Кровь5» и огромное количество материалов на сайтах Русфонда и Национального РДКМ. Уже решились? Тогда загляните на сайт rdkm.rusfond.ru.

Если вы не можете вступить в регистр или пока не готовы к этому, вы всё равно можете нас поддержать.

Во-первых, можно перечислить деньги на строительство регистра: наращивать базу – затратное дело, включение одного потенциального донора в регистр обходится в 9,6 тыс. руб.!

Во-вторых, вы можете помочь в распространении информации о донорстве костного мозга – делитесь нашими публикациями, рассказывайте о донорстве близким, а если хотите принять более деятельное участие – становитесь нашим волонтером!