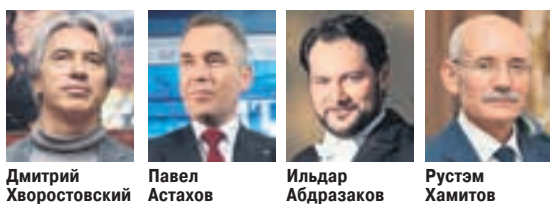


русфонд / www.rusfond.ru



## Хворостовский едет по стране

18 ноября в Уфе — новый благотворительный концерт

Год спустя после собравшего 20 млн руб. благотворительного концерта в Кремлевском дворце певец Дмитрий Хворостовский устраивает второй концерт — на этот раз в Уфе. Организовать концерт, как и в прошлый раз, помогают единомышленники: уполномоченный по правам ребенка при президенте РФ Павел Астахов, солист Мариинского театра певец Илдар Абдразаков, глава Республики Башкортостан Рустам Хамитов. Все сборы от концерта пойдут на лечение тяжелобольных детей Русфонда.

Прошлогодний благотворительный концерт Хворостовского и его друзей проходил в Кремлевском дворце. Площадку престижнее отыскать трудно. Но Хворостовский решил развить успех.

«Уфу, — говорит певец, — мы выбрали по предложению моего друга Василия Пеганова (уфимский бизнесмен. — Русфонд), он один из организаторов концерта, и Уфа его родной город. Мой друг и коллега Илдар Абдразаков тоже родом из Уфы. Мы планируем проводить концерты в рамках проекта „Хворостовский и друзья — детям“ ежегодно в разных городах. В следующем году, возможно, у меня на родине, в Красноярске».

Илдар Абдразаков, в свою очередь, участие в концерте на сцене оперного театра родного города воспринимает едва ли не как гражданский и человеческий долг.

«Я и сам отец, — говорит знаменитый оперный бас, — и думаю, что дети — самое главное в жизни. Помочь попавшему в беду ребенку — долг любого взрослого. Поэтому благотворительность — это осознанная необходимость».

Что же касается уполномоченного по правам ребенка Павла Астахова, то он описывает свое участие в благотворительности как редкую возможность делать любимое дело, не будучи связанным чиновничьим регламентом.

«Каждый день, — говорит Павел Астахов, — я встречаюсь с детским несчастьем. Мы стараемся помочь каждому нуждающемуся ребенку. Но я государственный человек, и решить проблему конкретного ребенка мне не всегда позволяет закон, приказ, инструкция, которым я обязан следовать и подчиняться. Этот постоянный внутренний конфликт не дает мне покоя, так как я искренне считаю, что ни одна бумага не стоит и капельки здоровья ребенка. В государстве должны быть квоты, направления, путевки, лекарства, помощь. Но это зависит не от меня, а от слаженной работы правительства, законодателей, профильных ведомств. И пока система несовершенна, самый быстрый и эффективный путь — благотворительность».

Эту точку зрения детского омбудсмена, как сказано, разделяет и глава Башкортостана Рустам Хамитов.

«Благотворительность, — говорит глава республики, — выполняет важную функцию помощи и поддержки тем категориям людей, которых государство в полной мере не может обеспечить лечением, реабилитацией, духовной поддержкой. Для властных структур помощь благотворительных организаций принимать, что называется, не зазорно. Власть должна создавать комфортные правовые и административные условия для благотворительности, поощрять доброту и заботу. Необходимо помогать и материально через систему грантов, целевых субсидий. Рубль в благотворительности десятикратно эффективнее обычных бюджетных расходов. На миллион рублей эти организации выполняют такой объем работы, что государственное учреждение не сделает и за десять миллионов. Власть не должна мешать или заборорачивать работу благотворительных организаций. Что мы и стараемся делать в Башкортостане».

Чтобы слова не расходились с делом, для концерта Хворостовского в Уфе региональная и местная власти открыли режим наибольшего благоприятствования — безвозмездно предоставили сцену в Башкирском государственном театре оперы и балета, рекламные щиты по всему городу, информационные ресурсы региональных СМИ.

Валерий Паношкин

Дорогие друзья! Вы можете принять участие в благотворительной акции — концерте «Дмитрий Хворостовский и друзья — детям». Отправьте SMS на короткий номер 5542 со словом ОПЕРА или ОПЕРА. Стоимость SMS-сообщения — 75 руб. Вы можете сделать пожертвование и по реквизитам ПАО «БИНБАНК» (подробности на rusfond.ru) и на сайте проекта «Дмитрий Хворостовский и друзья — детям» ddd.care.

## У Макки есть перевязочные средства



23 октября в „б“, на rusfond.ru и в эфире ГТРК «Воронеж» мы рассказали историю десятилетней Макки Гайбековой («Лечить — значит жить», Виктор Костюковский). У Макки буллезный эпидермолиз, чрезвычайно уязвимая кожа. На теле девочки постоянно образуются раны и волдыри. Макке требуются специальные перевязочные средства, но у родителей девочки нет возможности приобрести их. Рады сообщить: вся необходимая сумма (672 370 руб.) собрана. Зулфия, мама Макки, благодарит всех за помощь. Примите и нашу признательность, дорогие друзья.

Всего с 23 октября 936 780 читателей rusfond.ru, «б», телезрителя «Первого канала», ГТРК «Воронеж», «Кубань», «Поморье», «Владимир», «Томск», а также 79 региональных СМИ — партнеров Русфонда исчерпывающе помогли 83 детям на 71 401 825 руб.

полный отчет  
http://www.rusfond.ru/sdelano

# Товарищ с улицы Боевой

Даниила Шульгу спасет операция

Даниилу 14 лет. У него фиброзная дисплазия в области верхней и нижней челюстей. Это заболевание, при котором кость замещается патологической тканью, образуется опухоль, деформирующая челюсть. На подбородке Даниила выросла огромная шишка. Ему трудно есть, пить, говорить и улыбаться. Нужна сложная операция, чтобы исправить асимметрию лица и избавить мальчика от боли.

Даниил живет в Астрахани, на улице Боевой. А в Москве у него друг Макс. Они познакомились в 2011 году в Российской детской клинической больнице. Максим жил там уже несколько месяцев, ему делали химиотерапию, а Даниил только приехал на обследование.

— Любишь цирк? — спросил его Макс. Он умел доставать языком до кончика носа и мечтал стать клоуном.

— Люблю, — ответил Даниил, который ни разу в цирке не был.

И мальчики подружились. У Максима к тому времени удалили несколько опухолей в легких, самочувствие было не очень, но он все время подбадривал друга, который был старше почти на четыре года.

— Ты не бойся! Лысая стрижка сейчас в моде! — гладил себя по голой голове Максим. — Смотрел «Крепкий орешек»? Брюс крутой!

Даниил не боялся, он совсем ничего не помнил про эту больницу. Много лет назад его привозили сюда с диагнозом «нефробластома». У него обнаружили злокачественную опухоль, которая поразила почки. Тогда Даниилу было всего девять месяцев. Ему провели две операции: удалили правую почку и убрали опухоль с левой. Наступила ремиссия. В семь лет он пошел в обычную школу, а освобождение от физкультуры спрятал подальше, чтобы одноклассники не знали, что у него всего одна почка. И вот он опять оказался здесь! Как нехстати!

— А я тут полгода уже живу, — похвастался Максим, — вдвоем нам будет веселее!

Но Даниил не спешил радоваться. На лето у него были другие планы. Он собирался поехать на юг. Даниил уже придумывал, что возьмет с собой: роботов-трансформеров, блокнот с красками, чтобы рисовать море... Накануне отъезда бабушка потащила его к стоматологу. Ее насторожила маленькая шишка на подбородке внука. После осмотра стоматолога и других специалистов Даниила снова отправили в Москву, на обследование.

— Максим, — сказал Даниил, — я тут ненадолго. Сейчас меня обследуют, и я поеду на море.

Прошел месяц, а Даниил все никак не мог понять, почему его не выпускают из больницы. Его мама Ольга долго не решалась рассказать сыну про остеосаркому — злокачественную опухоль, захватившую верхнюю и нижнюю челюсти, про предстоящее лечение, про то, что на море они уже вряд ли поедут.

Злокачественную опухоль убивали долго, в семь этапов. От «химии» была такая слабость, что Даниил целыми днями не вставал с постели. Максим сидел у его кровати и рассказывал про футбол. Когда Даниил начинал грустить, Максим высывал розовый язык и касался кончика своего носа. И Даниил ведь улыбался.

После седьмого курса «химии» Даниилу сделали биопсию, и главный



Даниил никак не мог понять, почему его не выпускают. Его мама Ольга не решалась рассказать сыну про опухоль, про предстоящее лечение, про то, что на море они уже вряд ли поедут

детский онколог Владимир Поляков объявил, что саркомы у Даниила нет. Зато есть фибродисплазия — опухолевидное разрастание соединительной ткани. Эта болезнь не лечится «химией».

Врач из Центра челюстно-лицевой хирургии подтвердил диагноз и сказал, что теперь Даниил может ехать домой.

— Если образование не будет расти, то, возможно, удастся обойтись без операции, — сказал доктор.

Максим пришел провожать друга. — Приезжай в Москву, — сказал Максим. — Тут рядом есть цирк, на проспекте Вернадского. Там очень смешные клоуны.

Максима не выпустили, врачи нашли у него в голове новую опухоль.

КАК ПОМОЧЬ ДЛЯ СПАСЕНИЯ ДАНИИЛА ШУЛЬГИ НЕ ХВАТАЕТ 459 ТЫС. РУБ.

Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «Первые признаки заболевания появились у Даниила в июне 2011 года — опухолевидные образования на верхней и нижней челюстях. В Москве у мальчика диагностировали остеосаркому челюсти. Даниил получал курсы химиотерапии. После повторных обследований был поставлен диагноз «фиброзная дисплазия челюстей», Даниил начал наблюдаться у нас. Последнее обследование проведено в сентябре. Мы отметили, что новообразование растет, сильно деформирована челюсть в подбородочной части. Это мешает Даниилу нормально есть, говорить, доставляет не только физические, но и психологические страдания. Мы готовы прооперировать мальчика — удалить патологическое образование на нижней челюсти и устранить дефект с помощью трансплантата из малоберцовой кости».

Клиника выставила счет на 504 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Лотос» (Астрахань) соберут 45 тыс. руб. Таким образом, не хватает 459 тыс. руб. Дорогие друзья! Если вы решили спасти Даниила Шульгу, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в Русфонд или на банковский счет мамы Даниила — Ольги Владимировны Шульги. 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 (подробности на rusfond.ru).

Экспертная группа Русфонда

## Люди и роботы

Сотрудники Русфонда посетили Инжиниринговый центр медицинских симуляторов Казанского федерального университета

### УЧИТЬ ЛЕЧИТЬ

Неподготовленного человека операция может шокировать. Там и обмякнут части человеческих тел: руки, ноги, головы, а то и сами тела. Мужчины и женщины, младенцы... Впрочем, неподготовленные сюда не ходят. Разве что гости вроде нас. Это не тела — это роботы-манекены, на которых отрабатывают навыки студенты-медики. Навыки необходимые и разнообразные: от укола до реанимации, от лечения зуба до принятия родов. Отрабатывать помогают роботы-симуляторы, с помощью которых можно провести любую виртуальную операцию. Нам показывали, например, операцию на сердце. Не на открытом, а лапароскопическую, при которой хирургические инструменты вводятся через маленькое отверстие. Все происходящее внутри можно было видеть на мониторе. Впрочем, настоящие хирурги в настоящих клиниках тоже с помощью камер и мониторов контролируют все свои действия.

Здесь можно отрабатывать не только действия, но и целые комплексы действий. Вот, например, виртуальное (но совершенно правдоподобное) место автомобильной аварии. Здесь и разбитая ма-

шина (не знаю, случайно ли это «Жигули»), здесь уже и «скорая помощь». Врачи достают пострадавших, оценивают их состояние (оно задается симуляторами, контролируется приборами), оказывают помощь на месте, доставляют на «скорую» в больницу — ехать никуда не надо, различные палаты больницы тут же. Собственно, весь центр и представляет собой виртуальную больницу на площади 400 квадратных метров. И здесь уже выступают в действие врачи и медсестры.

Все это виртуально, но настолько реально, что вот пишешь и не знаешь, где ставить кавычки, а где не надо.

Фотографии расскажут вам больше, чем автор — дилетант в медицине, смотрите их на rusfond.ru.

Остается сказать еще вот о чем. Назначение центра — привить будущим врачам навыки, подготовить их к работе с живыми (в том числе и не очень живыми) людьми. «Но ничто, — грозно говорят и пишут некоторые противники нововведений, — не может заменить...» Ну, дальше вы поняли. Мысль верная и даже банальная. И настолько очевидная, что спорить не с чем. Но вот интересно: если такой противник нововведений, не дай ему бог, попадет в беду, он предпочтет лечь под нож врача, поработавшего на тренажере, или захочет, чтобы навыки отрабатывались на нем?

Есть и более основательное возражение. Мол, все эти симуляторы и игры снижают чувство ответственности врача. Привыкает-де он, что сделать ошибку не страшно, ведь ее тут же можно исправить, а в жизни-то ошибка может стать роковой. И, говорят, не испытывает такой врач священного трепета перед таинством жизни! Наверное, в этом что-то такое есть. Вернее, было бы, если бы помимо работы на симуляторах не существовало никакой другой учебы и работы, воспитывающих и чувство ответственности, и тот самый священный трепет.

Кстати: все эти манекены и симуляторы — отечественные, продукция казанской компании «Эйдос» (резидент «Сколково»). А это означает, что такие центры можно и нужно тиражировать по всей стране.

Русфонд благодарит за эту интереснейшую экскурсию директора Института фундаментальной медицины и биологии Казанского федерального университета (именно в этом институте и учрежден центр) Андрея Князева, его заместителя Раушания Гайфуллина, руководителя центра Лена Рашитова, исполнительного директора компании «Эйдос» Лена Валеева.

Виктор Костюковский, специальный корреспондент Русфонда

## Из свежей почты

Яша Мануйлов, 4 года, детский церебральный паралич, требуется лечение. 108 620 руб.

Внимание! Цена лечения 199 620 руб.

ЗАО «Антипинский НПЗ» внесет 50 тыс. руб.

Телезрители ГТРК «Славия» соберут 41 тыс. руб.

Роды у меня были тяжелыми, малыш родился слабым, два месяца провел в больнице. До года плохо прибавлял в весе, почти не спал и постоянно плакал. Развивался Яша с задержкой, в ногах и руках был сильный мышечный тонус, а мышцы шеи и спины были слабыми. На собранные в соцсетях средства мы прошли два курса лечения в Институте медтехнологий (ИМТ). Теперь Яша может не выгибаться сидеть в коляске, пытается ползать, учится есть твердую пищу. Но до сих пор неуверенно держит голову, не ходит и не разговаривает. Лечение нужно продолжать, а денег больше нет. Я одна с двумя детьми, старший сын школьник. Помогите! Ирина Артемьева, Новгородская область

Невролог ИМТ Елена Малахова (Москва): «Яша нуждается в госпитализации для нормализации тонуса мышц, развития двигательных навыков и речи, укрепления мышц шеи и спины».

Соня Челахова, 15 лет, сахарный диабет 1-го типа, требуются инсулиновая помпа и расходные материалы к ней. 104 676 руб.

Внимание! Цена помпы

и расходных материалов 199 676 руб.

Компания Metro Cash & Carry внесет 50 тыс. руб.

Телезрители ГТРК «Мурман» соберут 45 тыс. руб.

В десять лет Соня стала пить много воды, у нее пропал аппетит, похудела. Анализ крови показал, что уровень глюкозы превышает норму в семь раз. Врачи диагностировали диабет. Целый год дочка была на жесткой диете, несколько раз в день ей кололи инсулин шприц-ручкой. Но это не помогло: уровень сахара скакал, начались осложнения. Мы взяли кредит и купили инсулиновую помпу. Состояние Сони сразу улучшилось, она учит языки, занимается музыкой. Но срок работы помпы заканчивается, а купить новую мы не можем, моей зарплаты хватает только на жизнь. Пожалуйста, помогите нам! Александр Челахов, Мурманская область

Главный областной детский эндокринолог Татьяна Махова (Мурманск): «Помповая инсулинотерапия помогает компенсировать заболевание и остановить развитие осложнений. Ее необходимо продолжать».

Илья Сухарев, 2 года, врожденная правосторонняя косопласть, рецидив, требуется лечение по методу Понсети. 126 230 руб.

Внимание! Цена лечения 165 230 руб.

Телезрители ГТРК «Волгодла» соберут 39 тыс. руб.

Сын родился с искривленной ножкой. В месяц его начали лечить: гипсовали, потом надели ортопедические брейсы, но стопу так и не выправили. Когда Илья начал ползать, невролог диагностировал у него монопарез (неполный паралич ноги). Каждые три месяца Илья проходит курс лечения в реабилитационном центре. Ходить он научился, но из-за подвывиха стопы хромает и часто падает. Ортопеды советуют лечить Илью методом Понсети, но оплату мне не потянуть. Я получаю пособие 2357 руб. Муж безработный. Помогите, пожалуйста! Татьяна Рожнева, Вологодская область

Руководитель ЗАО «Современные медицинские технологии. Клиника "Константа" Юрий Филимендинов (Ярославль): «После консервативного лечения в местных клиниках у Ильи произошел рецидив. Планируется курс этапных гипсований и операция — транспозиция (перемещение) сухожилия. Мы выведем стопу Ильи в правильное положение».

Вадик Масюк, 3 месяца, врожденный порок сердца, спасет операция на открытом сердце. 199 095 руб.

Внимание! Цена операции 332 095 руб.

Группа строительных компаний ВИС внесет 50 тыс. руб.

Телезрители ГТРК «Волгоград-ТРВ» соберут 83 тыс. руб.

У сына тяжелый врожденный порок: недоразвитие левых отделов сердца. Благодаря поддержке Русфонда первую операцию провели на седьмой день жизни, Вадик выжил. Все три месяца он пролежал в реанимации. Сейчас необходима вторая операция — подготовка к заключительному этапу лечения — операции Фонтана. Но сын прописан в Волгограде, поэтому операция для нас платная. Все сбережения ушли на оплату обследований и аренду квартиры. Мы снова просим о помощи! Юлия Краснова, Волгоградская область

Кардиохирург детской городской больницы №1 Наталья Александрова (Санкт-Петербург): «Вадика показан следующий этап хирургического лечения — операция Пленна, которая улучшит его состояние».

Реквизиты для помощи есть в фонде. Возможны электронные пожертвования (подробности на rusfond.ru).

Почта за неделю 23. 10. 15 — 29. 10. 15

ПОЛУЧЕНО ПРОСЬБЫ — 47  
ПРИНЯТО В РАБОТУ — 38  
ОТПРАВЛЕНО В МИНЗДРАВ РФ — 9  
ПОЛУЧЕНО ОТВЕТОВ ИЗ МИНЗДРАВА РФ — 4

все сюжеты  
rusfond.ru/pomogite; rusfond.ru/minzdrav

ДЛЯ ТЕХ, КТО ВПЕРВЫЕ ЗНАКОМИТСЯ С ДЕЯТЕЛЬНОСТЬЮ РУСФОНДА

Русфонд (Российский фонд помощи) создан осенью 1996 года для помощи авторам отчаянных писем в «б». Проверив письма, мы размещаем их в «б», на сайтах rusfond.ru, kommersant.ru, livejournal.com, в эфире «Первого канала», в социальных сетях Facebook, «ВКонтакте» и «Одноклассники», а также в 79 печатных, телевизионных и интернет-СМИ в 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 свыше 7,141 млрд руб. В 2015 году (на 29 октября) собрано 1 257 085 601 руб., помощь получили 2004 ребенка. Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф. Русфонд — лауреат национальной премии «Серебряный лучник» за 2000 год. Президент Русфонда — Лев Амбиндер, лауреат премии «Медиаменеджер России» 2014 года в номинации «За социальную ответственность медиабизнеса».

Адрес фонда: 125252, г. Москва, а/я 50;  
rusfond.ru; e-mail: rusfond@rusfond.ru.  
Телефоны: 8-800-250-75-25 (звонок по России бесплатный, благотворительная линия от МТС), факс (495) 926-35-63 с 10:00 до 20:00.