



Дмитрий Хворостовский **Юнир Гильманов**

Немыслимая музыка

Тайна настоящей песни — в молчании

Дмитрий Хворостовский поет баритоном, Юнир Гильманов страдает от эпилепсии, блуждающий нерв обеспечивает связь мышц мягкого неба, глотки и гортани с центральной нервной системой, в Уфе идет снег. С рациональной точки зрения между всем этим не существует никакой связи. Но мир не рационален. Все его существование состоит из того, чтобы связывать между собой немислимые события и явления. В прошлом году Хворостовский дал благотворительный концерт, вырученные деньги Русфонд передал на лечение детей. Юниру Гильманову был установлен стимулятор блуждающего нерва, в Уфе идет снег. Скоро сюда с очередным благотворительным концертом придет Дмитрий Хворостовский, а мы разговариваем с Гульнарой Гильмановой, матерью Юнира, о гармонии мира.

«Юнир родился в 2006 году. Сложно родился, мне было уже 38. Я очень просила врачей сохранить мне беременность. Как могли сберегли ребенка, но тяжело я его родила, у него была глубокая асфиксия, пострадал мозг. Но родила сама, стали мы развиваться. И вот весной, нам двух лет не было, заболел он ОРЗ. Высокая температура. Начались приступы. Потеря сознания, дыхание останавливалось, началась рвота.

Мы очень испугались. Нас возили в реанимацию. Сначала сказали, что ребенок чем-то отравился. Но часа через три реаниматолог сказала, что это приступы эпилепсии. С тех пор, вот уже семь лет, мы на лекарствах. В 2013 году характер приступов изменился. Был как-то очень тяжелый день, восемь раз за сутки Юниру становилось плохо, мы не справились, поехали в больницу, а когда выписались, приступы начались каждый день и только в фазе сна — в тихий час и ночью.

Я к тому времени уже бросила работу в школе, где была преподавателем музыки, пошла нянечкой в коррекционный детский сад, чтобы водить туда Юнира и быть с ним рядом. И когда приступы стали случаться каждый день, одна местная педагог-дефектолог сказала мне, что в нашей Детской республиканской клинической больнице в Уфе проводят операции — имплантируют стимулятор вагуса, блуждающего нерва. Это небольшой аппаратик, от которого идет проводок с микроципами — они крепятся прямо на блуждающий нерв. Во время приступа прибор активируется и снимает его, отправляет импульсы не в мозг, а в тело. Это очень эффективно — на 50 или даже 70 процентов снижается частота вот этих мучений. Но стоит стимулятор вагуса очень дорого, больше миллиона.

Удивительно, как все это получилось. Не знаю, сколько длился концерт Хворостовского, а операция, точно помню, шла два с половиной часа. Когда мы вернулись домой, я даже испугалась. Подумала: где же приступы? Может быть, они есть, но я их просто не замечаю? Но на самом деле их почти не стало. Ну, может быть, раз в неделю, а летом так вообще редко.

Я бы с удовольствием сходил на новое выступление Хворостовского в Уфе, но, увы, билетов уже нет. Обидно, конечно, но знаете, музыка снова наполняет нашу жизнь. Мы перешли в коррекционную школу-интернат, Юнир учеником, а я учителем. Учителем пения. Есть ребята застенчивые, есть умственно отсталые, говорящие, неговорящие, есть даунята. Но все они — прекрасные, благодарные, общительные, эмоциональные люди. Любят музыку. И Юнир мой любит петь. Он у меня, конечно, не Хворостовский, но старается. Ко-ко-ко... Ка-ка-ка... Старается. И меня просит ему петь. И все время я ему пою. Все вокруг смеются. Думают, с ума, наверное, сошла. А я думаю, с ума можно сойти, если обо всем этом думать. Так что лучше петь. Жизнь вообще — это странная, немислимая музыка».

Сергей Мостовщиков

В. весь сюжет
rusfond.ru/kolonka

«Дмитрий Хворостовский и друзья — детям»

Второй концерт для подопечных Русфонда

18 ноября в Уфе, в Башкирском государственном театре оперы и балета, пройдет второй благотворительный концерт в рамках проекта «Дмитрий Хворостовский и друзья — детям». Первая подобная акция состоялась в Московском Кремле 4 октября 2014 года (подробности см. «Вечер удался», „Ъ“ от 10 октября 2014 года и на ddd.care).

Чем отличается благотворительная акция нынешнего года от предыдущей? Во-первых, тем, что Хворостовского в этот раз поддержал еще один артист с мировым именем — солист Мариинского театра и Метрополитен-оперы, народный артист Башкирии Ильдар Абдразаков. Концерт состоится в Уфе, на его родине.

Во-вторых, у организаторов концерта было больше времени на подготовку. И уже сейчас удалось собрать больше денег, чем в прошлом году. По словам самого Дмитрия Хворостовского, сегодня есть твердые подтверждения пожертвований на 25 млн руб., и это без учета SMS-отправлений и небольших переводов!

В прошлом году Хворостовский выступал бесплатно, все сборы от концерта пошли на благотворительные цели, а в этом году певец сам пожертвовал дополнительно 1 млн руб.

Русфонд и Дмитрий Хворостовский признательны всем, кто не остался равнодушным и откликнулся на акцию «Дмитрий Хворостовский и друзья — детям».

Дорогие друзья! Вы тоже 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 по реквизитам ПАО «Бинбанк» и на сайте проекта «Дмитрий Хворостовский и друзья — детям» ddd.care.

Тимур, возвращайся

Тимура Козицына спасут дорогие лекарства



У пятилетнего вологжанина Тимура Козицына острый миелобластный лейкоз. Во вторник, 10 ноября, ему провели трансплантацию костного мозга от неродственного донора. Теперь нужны эффективные препараты, чтобы приживление трансплантата прошло без осложнений и ослабленный организм мальчика уберется от смертельно опасных для него инфекций.

Просторная и светлая палата в НИИ детской онкологии, гематологии и трансплантологии им. Р. М. Горбачевой в Петербурге. Здесь после трансплантации лежит под капельницей маленький Тимур...

Болезнь обнаружилась внезапно — в феврале этого года у мальчика резко поднялась температура, начались кашель и насморк, покраснело горло. Педиатр из поликлиники резонно диагностировала ОРВИ и прописала лекарства. Но минули две недели, а улучшения не наступило. Тогда Тимура положили в инфекционную больницу, начали мощную антибактериальную терапию... и прекратили: анализы показали, что дело не в инфекции. В крови ребенка были обнаружены онкоклетки, уровень лейкоцитов превышал норму.

И врачи, и, конечно, Юлия и Денис, родители Тимура, не сразу поверили в худшее. Но после полного обследования в Вологодской областной детской клинической больнице, включавшего спинномозговую пункцию, был поставлен точный диагноз «острый миелобластный лейкоз».

Врачи не стали успокаивать Козицыных. Родителям сказали прямо: при том лейкозе, которым болен Тимур, медикаментозными средствами и химиотерапией не обойтись, необходима пересадка костного мозга. Начался поиск донора. Тимуру — единственный ребенок в молодой семье, нет брата или сестры, которых могли бы стать донорами. Проверили и в нашем российском национальном регистре — и там не нашли полностью совместимого донора. Пришлось обратиться в немецкий Фонд Стефана Морша. Пока шла кропотливая работа — подбор донора, Тимуру провели высокодозную химиотерапию.

Девочка без родины

Государству сирота не нужна

РУСФОНД.ПРАВО

«Храм не строй, сироту пристрой» — гласит народная мудрость. Трудно пристроить сироту, у которой нет дома. А сироту, у которой нет даже гражданства, пристроить невозможно вообще нигде. Лицо без гражданства не может получить образование и работу, бесплатную медицинскую помощь, обречено на жизнь человека, находящегося вне закона. Историю девочки без гражданства рассказывает правозащитник, руководитель благотворительного центра «Соучастие в судьбе» АЛЕКСЕЙ ГОЛОВАНЬ.

Жила-была девочка, назовем ее Я. Девочка родилась на обломках империи — в Грузии в 1996 году. Отец умер, когда девочке было пять лет. В 2008 году в Грузии началась война, и Я. с матерью сбежали в Литву, потому что у матери — русской по национальности — литовское гражданство. Из Литвы семья перебирается в Калининград, где в декабре 2012 года мать девочки лишает родительских прав.

17-летняя Я. попадает в приют, местные органы опеки направляют документы в отделение Федеральной миграционной службы (ФМС) с просьбой предоставить девочке гражданство Россий-

— Почти полгода пролежали в больнице, — рассказывает Юлия, мама Тимура. — Сын перенес пять курсов химиотерапии. Очень стойко держался, я им горжусь. Лежали в полной изоляции, а каково это ребенку в таком возрасте... Еще совсем недавно был здоровым, бегал, резвился. В садике заводилой был. И вдруг такое...

Друзья не забыли Тимура — рисуют открытки, пишут письма печатными буквами, отправляют игрушки. Ждали и ждут своего товарища. Сначала ждали из вологодской больницы, теперь — из Петербурга, где ему предстоит долгий процесс приживления чужого костного мозга, который будет создавать для мальчика здоровую кровь.

В больнице его помещали в реанимацию, случались судороги. Из-за постоянного возвращения болезни и тяжелого лечения снизился иммунитет. В сентябре-октябре мальчику провели два курса поддерживающей химиотерапии, он по неделе находился в стационаре, принимал химиопрепараты в таблетках.

— Чуть только становится лучше, — продолжает Юлия, — собирает легио, играет в планшете, рисует. Вообще постоянно чем-то занят. А как иначе — сейчас как раз такой возраст: мир надо познавать, всему учиться...

КАК ПОМОЧЬ

ДЛЯ СПАСЕНИЯ ТИМУРА КОЗИЦЫНА НЕ ХВАТАЕТ 631 259 РУБ.

Детский онколог НИИ детской онкологии, гематологии и трансплантологии

им. Р. М. Горбачевой Олеса Владимировна Паина (Санкт-Петербург): «У Тимура ремиссия, но риск рецидива болезни очень высок, поэтому мы провели трансплантацию костного мозга. К сожалению, донор не полностью совместим с Тимуром, но другого нет. Для того чтобы приживление трансплантата прошло успешно, мы применили новые методики подготовки к пересадке. Теперь, после трансплантации, Тимуру необходима мощная сопроводительная терапия для профилактики инфекционных осложнений, которые опасны из-за сниженного иммунитета мальчика. К сожалению, эти лекарственные препараты не покрываются государственной квотой».

Цена поиска, активации донора и лекарств — 2 850 259 руб. Фонд «Хорошие люди» (Вологда) внес 1,5 млн руб., компания «Ингосстрах» — 500 тыс. руб. Группа компаний «Детский мир» (Москва) — еще 150 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Вологда» соберут 69 тыс. руб. Не хватает 631 259 руб.

Дорогие друзья! Если вы решили спасти Тимура Козицына, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в Русфонд или на банковский счет мамы Тимура — Юлии Бахтияровны Саидгазиевой. 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

Врачи не стали успокаивать Козицыных. Родителям сказали прямо: при том лейкозе, которым болен Тимур, медикаментозными средствами и химиотерапией не обойтись

Донор в конце концов был выбран. Специалисты НИИ им. Р. М. Горбачевой подготовили Тимура к трансплантации. 10 ноября ему пересадили здоровый костный мозг. Сейчас любой вирус для Тимура опасен. Нужны препараты для сопроводительной терапии. Они дорогие, в государственную квоту не входят. Зарплат родителей Тимура не хватит, чтобы оплатить даже малую их часть, тем более что Юлия теперь — почти уже год — все время с сыном в больницах и дома. Отец, Денис, — простой водитель, тоже вынужден разрываться между работой и больным ребенком...

Еще недавно, когда сын был здоров, денег хватало.

— Даже на море побывали, — грустно улыбается Юлия. — Тимур часто о нем вспоминает. Для нас, северян, это ведь чудо какое-то — море. Спрашивает, поедет ли снова. Что я могу сейчас ему ответить? Сейчас жизнь ему надо спасти.

Роман Сенчин,
Вологодская область

Из свежей почты

Егор Срывков, 4 года, детский церебральный паралич, эпилепсия, требуется лечение. 114 620 руб.

Внимание! Цена лечения 199 620 руб. Группа строительных компаний ВИС внесет 50 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Курск» соберут 35 тыс. руб.

На третьи сутки жизни у Егора остановилось дыхание, случились судороги. Два месяца сын провел в больнице, а дома у него начались приступы, врачи долго не могли справиться. Егор отставал в развитии, ему диагностировали ДЦП, но отказывались лечить из-за судорог. Нам взялись помочь лишь в Институте медико-технологий (ИМТ). Три курса лечения мы оплатили сами, потом на помощь пришел Русфонд. Огромное спасибо! Егор стал активным и эмоциональным. Приступы прекратились. Егор еще не сидит и не ходит, но уже переворачивается и пытается ползать. Только бы лечение в ИМТ не прервалось! Зарплаты мужа едва хватает на жизнь. Ирина Срывкова, Курская область

Невролог ИМТ Елена Малахова (Москва): «Необходима госпитализация для продолжения лечения. Надо научить Егора двигаться, развить моторику рук».

Артем Уткин, 3 года, мальформация сосудов в области носа и губы, требуется операция. 133 800 руб.

Внимание! Цена операции 448 800 руб. Фонд «Наша инициатива» компании «М.Видео» внесет 150 тыс. руб. Общество помощи русским детям (США) внесет 120 тыс. руб.

Телезрители ГТРК «Амур» соберут 45 тыс. руб.

Артем родился с красным пятном на носу и верхней губе. Пятно быстро увеличилось, стало плотным и багровым. Врачи сказали, что это гемангиома, через полгода рассосется, но становилось только хуже, опухоль стала кровоточить. Две операции не помогли. Нас направили в Москву, в Центр челюстно-лицевой хирургии. Там часть опухоли удалили лазером. Пятно постветело, кровотечение уменьшилось. Еще нужно несколько операций, но квоту больше не дадут, а у нас нет средств. Живем на зарплату мужа, он рабочий. Помогите! Ирина Татаринова, Амурская область

Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «Артему требуется дальнейшее хирургическое лечение, откладывать его нельзя: патологические ткани изъязвляются и кровоточат».

Миша Логинов, 4 года, врожденная правосторонняя косоплазия, рецидив, требуется лечение по методу Понсети. 120 230 руб.

Внимание! Цена лечения 165 230 руб. Телезрители ГТРК «Хакасия» соберут 45 тыс. руб.

Сын родился с косоплазией ножкой. После выписки из роддома я нашла клинику в Красноярске и начала возить Мишу за 400 км. Четыре месяца ножку гипсовали, потом сын носил ортопедические брейсы, но лечение пришлось прервать. И вскоре косоплазия вернулась. Сейчас правая стопа еще сильнее деформировалась, она уже на два размера меньше левой и подворачивается внутрь. Я очень надеюсь на лечение методом Понсети, но оплатить его нереально: я мать-одиночка, с работы меня уволили, сейчас живем на пенсию и зарплату моей мамы. Виктория Логинова, Хакасия

Травматолог-ортопед клиники «Новая ортопедия» Глеб Андрианов (Миусинск): «Мише требуется курс гипсований и операция по перемещению сухожилия. В результате лечения стопа примет правильное положение».

Вика Грекая, полтора года, врожденный порок сердца, спасет эндovasкулярная операция. 175 698 руб.

Внимание! Цена операции 269 698 руб. Группа строительных компаний ВИС внесет 50 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Томск» соберут 44 тыс. руб.

У новорожденной Вики врачи обнаружили шум в сердце. Нас направили в кардионцентр. Там у дочки диагностировали дефект межпредсердной перегородки и взяли ее на учет. Недавний осмотр показал, что дефект увеличился вдвое. Я и сама вижу, что состояние Вики ухудшилось: под глазами синяки, появилась одышка. Дочка плохо спит и мало ест, у нее дефицит веса. Врачи сказали, откладывать операцию опасно. Дефект можно закрыть щадяще, через сосуды. Помогите оплатить эту операцию! С двумя детьми живем на зарплату мужа — около 15 тыс. руб. в месяц. Зинаида Грекая, Томская область

Детский кардиолог НИИ кардиологии кандидат медицинских наук Виктория Савченко (Томск): «У Вики есть признаки легочной гипертензии. Девочке требуется эндovasкулярное закрытие дефекта. Это предотвратит развитие осложнений».

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

Почта за неделю 06. 11. 15 — 12. 11. 15

ПОЛУЧЕНО ПРОСЬБЫ — **65**
ПРИНЯТО В РАБОТУ — **58**
ОТПРАВЛЕНО В МИНЗДРАВ РФ — **7**
ПОЛУЧЕНО ОТВЕТОВ ИЗ МИНЗДРАВА РФ — **2**

В. 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 "Ъ". Проверив письма, мы размещаем их в "Ъ", 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 7,169 млрд руб. В 2015 году (на 12 ноября) собрано 1 285 035 682 руб., помощь получили 2053 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.

Записала Веста Боровикова