



Тёма-рыбак

Десятилетнего мальчика спасет протонная терапия

Тёма Грозин живет в Комсомольске-на-Амуре. Полгода назад у мальчика обнаружили злокачественную опухоль в головном мозге, он уже перенес две операции и химиотерапию. Сейчас Тёме жизненно необходимо облучение протонами, которое прицельно разрушит опухоль, не повреждая здоровые ткани. Лечение очень дорогое, а государство его не оплачивает. Грозины уже столкнулись с бедой, когда случившееся в 2013 году на Дальнем Востоке наводнение разрушило их дом. Обещанную помощь они ждут до сих пор и давно поняли, что могут рассчитывать только на себя — ну и на добрых людей.

Александр, папа Тёмы, перебирает пятилетней давности фотографии сына. На них улыбающийся мальчишка стоит на берегу реки в желтой футболке с мультяшной акулой на груди и в ярких резиновых сапогах. В руках — только что пойманная рыба.

— Тёма очень любит со мной рыбачить, — рассказывает Александр. — Мы часто выезжали с ним на Амур. Он активный, рос, веселый, спортивный: занимался плаванием, даже призы получал на соревнованиях. И диагноз, который ему поставили прошлой осенью, стал для нас полной неожиданностью!

Александр работает водителем, его жена Ольга занимается детьми — их в семье трое: двойняшки Артем и Арина и четырехлетняя Маргарита.

Минувшей осенью Тёма пошел в третий класс, тогда-то и появились тревожные симптомы: мальчик начал клонить голову набок, стал часто спотыкаться, жаловался на головные боли. Рентген шейного отдела позвоночника никаких отклонений не выявил, родители обратились к участковому педиатру с просьбой направить сына к неврологу, но талонов на ближайшее время не оказалось. Между тем Тёма становился все хуже, появилась тошнота, усилились головные боли, мальчик уже с трудом ходил. Его повезли в частную клинику к неврологу, который направил Тёму на магнитно-резонансную томографию с контрастным веществом.

По результатам МРТ мальчику диагностировали опухоль в головном мозге. Ее нужно было срочно удалять, но в Комсомольске-на-Амуре подобные операции не проводятся, и Тёму направили в хабаровскую краевую детскую больни-



Родители Тёмы самостоятельно собрали на его лечение больше миллиона рублей
ФОТО АЛЕКСЕЯ ЛОЩИЛОВА

цу. В октябре 2018 года мальчика прооперировали — удалили большую часть опухоли, но полностью от нее избавиться не удалось: она расположена слишком близко к важным нервным центрам. Гистологическое исследование показало, что опухоль злокачественная и агрессивная.

После операции Тёма прошел два блока химиотерапии. Первый дался ребенку крайне тяже-

ло: головные боли усилились, появилось скопление спинномозговой жидкости в области затылка. Пришлось вернуться в больницу, где Тёма провели еще одну операцию: имплантировали резервуар Оммайя (специальный катетер, с помощью которого откачивают скопившуюся жидкость. — Русфонд). Как столько состояние мальчика удалось стабилизировать, химиотерапию возобновили. В этот раз Тёма перенес ее неплохо. Теперь для полного избавления от вредоносного образования врачи назначили мальчику лучевую терапию. Родители решили проконсультироваться

с детским онкологом, отправили выписки и медзаключение сына и получили рекомендацию пройти облучение опухоли на протонном ускорителе. Дело в том, что при воздействии протонами доза радиации разрушает опухолевые клетки, не затрагивая здоровые участки мозга, расположенные рядом. Кроме того, при лечении протонами значительно снижается вероятность побочных эффектов и рецидива. Долгое время в нашей стране такое облучение не проводилось, и пациенты были вынуждены ехать на лечение в протонные центры Германии и Чехии. Не так давно такой

центр наконец появился в России — в Петербурге, в Медицинском институте имени Березина Сергея (МИБС).

Но этот центр частный, лечение здесь должны оплачивать сами пациенты. Поначалу семья искала деньги самостоятельно — помогли друзья, знакомые и даже незнакомые люди, и в результате получились собрать половину нужной суммы.

До сих пор Грозиным удавалось справляться со своими проблемами. В 2013 году они пережили наводнение, когда Амур вышел из берегов. Тогда был разрушен их дом и ферма, погибли все животные, была уничтожена сельскохозяйственная техника — все, что кормило семью. Грозиных эвакуировали спасатели, с тех пор они живут на съемной квартире, ее аренда съедает почти треть заработка Александра.

— Самое главное сейчас — чтобы наш мальчик выздоровел. Все наши молитвы об этом, но Тёма сильный, я верю, что он справится, — говорит Ольга.

А сам Тёма надеется, что летом снова пойдет с отцом на рыбалку, а осенью — в школу, где его ждут друзья.

Илья Рождественский,
Хабаровский край

КАК ПОМОЧЬ ДЛ Я СПАСЕНИЯ ТЁМЫ ГРОЗИНА НЕ ХВАТАЕТ 1 076 877 РУБ.

Заведующий отделением радиационной терапии Центра протонной терапии МИБС Николай Воробьев (Санкт-Петербург): «У мальчика злокачественная опухоль головного мозга — медуллобластома, которая уже дала метастаз в область шейного отдела позвоночника. Для удаления опухоли и метастаза необходимо протонное облучение. Главное преимущество этого вида лечения — возможность подавать максимальные дозы радиации в центр опухоли, одновременно снизив интенсивность излучения на ее границе. Это минимизирует воздействие на здоровые клетки головного мозга и позвоночника. Данный метод лечения наиболее эффективный и щадящий для ребенка».

Стоимость лечения 2 255 703 руб. Родители Тёмы собрали 1 126 826 руб. Телезрители ГТРК «Дальневосточная» собрали 52 тыс. руб. Не хватает 1 076 877 руб.

Дорогие друзья! Если вы решили спасти Тёму Грозина, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в Русфонд или на банковский счет мамы Тёмы — Ольги Сергеевны Грозинной. Все необходимые реквизиты есть в Русфонде. Можно воспользоваться и нашей системой электронных платежей, сделав пожертвование с банковской карты, мобильного телефона или электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа (подробности на rusfond.ru).

Экспертная группа Русфонда

Театр костного мозга

Культурный фотофандрайзинг — новый формат проекта Кровь5

РУСФОНД.РЕГИСТР



Тото Кутуньо, диван-трансформер и заря юного чувства: в Москве впервые в мире поставлен фотоспектакль по мотивам произведения Уильяма Шекспира и Ивана Охлобыстина «Ромео и Джульетта». Премьера фотоспектакля состоялась на сайте проекта Кровь5 — бюллетеня для доноров костного мозга и всех, кто хотел бы ими стать.

Костный мозг — не просто совокупность гемопоэтических стволовых клеток, но также источник здоровья, любви и хорошего настроения. По крайней мере, из этого соображения исходят создатели проекта Кровь5, который рассказывает о донорстве костного мозга в России и мире. Весенний специальный выпуск на сайте blood5.ru как раз про любовь, так что было решено посвятить этому чувству нечто специальное. В результате был придуман беспрецедентный культурно-просветительский формат — фотоспектакль. Сюжет драматургического произведения рассказан в нескольких фотографиях. Литературную основу постановки готовит известный писатель, сцены ставит театральный режиссер и артисты, все это снимает фотограф.

Выбор первого произведения не вызвал у авторов проекта сомнений — «Ромео и Джульетта». Выбор автора сценария тоже не представлял затруднений. Очевидно, что Уильям Шекспир — своего рода средневековый Иван Охлобыстин. Так же, как и Иван Иванович, Уильям представлял романтические отношения мужчины и женщины в дерзком, популярном ключе: мафиозный конфликт влиятельных семейств, убийства, отравления, слезы.



Разумеется, за сценической адаптацией самой печальной повести на свете редакция Кровь5 обратилась непосредственно к Охлобыстину. Из благотворительных и общечеловеческих побуждений отец четырех дочерей и двух сыновей Иван Иванович написал сценарий классического произведения минут за 20–30. «Два матерых гражданина, многодетные отцы, раздразнились в тряпки по какой-то одной им понятной теме — или по пьянке, как оно чаще всего случается. Вполне банальный по нашим меркам примерчик. А дело произошло в жарком городе Верона, что добавило южного колорита в эту историю», — так начинается повествование Охлобыстина. И так же лихо оно и развивается, с ремарками автора вроде «Здесь были бы очень кстаи гитары и кастаньеты».

За постановку любовной трагедии взялся московский театр МОСТ (до 1999 года он назывался Студенческий театр

МГУ). В этом театре играют молодые люди, открытые, что называется, самым современным культурным веяниям. Их рвением и талантом успешно распорядился режиссер и музыкальный директор театра МОСТ Георгий Долмазян. К гремучей смеси Шекспира и Охлобыстина он добавил армянский пыл и московскую городскую эстетику.

Поскольку дело происходит в Италии, Долмазян велел актерам слушать для настроения Тото Кутуньо, одел всех в современное, а главным элементом сцены сделал диван, который по ходу пьесы превращается то в балкон, то в тумбу, то в гроб.

И вот в течение четырех часов артисты Георгий Антонов, Юлия Вергун, Андрей Михайлов, Юрий Огульнич, Евгений Никулин и Александр Лисицин с полной отдачей играли то, что задумано Шекспиром и Охлобыстиным: зарю юного чувства, здоровый образ жизни, религиозные

принципы, мятущуюся душу плюс южный темперамент и злую судьбу.

«У одного гражданина сыновей было полно и одна дочка, а другому Бог дочки не дал. Зато дал младшего сына — красавчика и такого влюбчивого Ромео, что дочку первого гражданина тот немедленно полюбил и полез к ней на балкон. А девушка, Джульетта, и впрямь хороша была: ЗОЖ, образование, религиозные принципы. Из-за них-то Ромео и не женился сразу, а пошел к другу посоветоваться», — звучал текст Охлобыстина, и артисты старались вовсю.

Фиксировать произведение искусства была пригласена известный фотограф, член Союза художников Мария Ионова-Грибина. Результатом ее трудов стала серия превосходных фотографий, пять из которых составили фотоспектакль «Ромео и Джульетта». Он уже опубликован на сайте Кровь5 в спецвыпуске «Любовь». В ближайшее время состоится закрытая премьера фотоспектакля для специально приглашенных гостей, после чего картины из спектакля будут проданы на благотворительном аукционе, а деньги — направлены на развитие Национального регистра доноров костного мозга имени Васи Перевощикова.

Надо думать, если все сложится, новый формат обретет популярность не только в театральной, но и в благотворительной жизни России. Культурный фотофандрайзинг — чем не вариант помочь тем, кто ищет верный способ соединить свой культурный потенциал и материальные возможности? Авторы проекта рассчитывают со временем вынести на суд публики серию постановок зарубежной и отечественной классики, от Эсхила и Грибоедова до Чехова и Метерлинка. Следите за объявлениями в печати и на сайте проекта Кровь5.

Сергей Мостовщиков,
руководитель проекта Кровь5
Алексей Яблоков,
шеф-редактор бюллетеня Кровь5

Из свежей почты

Артем Харин, 11 лет, детский церебральный паралич, требуется лечение. 155 430 руб.

Внимание! Цена лечения 199 430 руб.

Телезрители ГТРК «Сахалин» соберут 44 тыс. руб.

Артемка перенес кровоизлияние в головной мозг, его месяц выхаживали в больнице. В девять месяцев поставили диагноз ДЦП, начались поездки по врачам. В шесть лет добавился еще один диагноз — эпилепсия. Благодаря Русфонду мы начали лечение у врачей Института медтехнологий (ИМТ, Москва), по их рекомендации поставили стимулятор блуждающего нерва. Приступы почти прекратились. Сын стал сообразительным, научился читать и считать, сидит и шагает с поддержкой. Но равновесие не держит, руки работают плохо. Помогите продолжить лечение! *Наталья Харина, Сахалинская область*

Невролог ИМТ Елена Малахова (Москва): «Нужно скорректировать противосудорожную терапию и снизить тонус мышц Артема, улучшить его координацию и моторику».

Андрей Садовой, 2 месяца, деформация черепа, требуется лечение специальными шлемами. 145 тыс. руб.

Внимание! Цена лечения 180 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Регион-Тюмень» и «Югория» соберут 35 тыс. руб.

Сын родился с головой странной формы — череп был будто выгнутый. После долгих поисков в интернете мы поняли, что у Андрея может быть деформация черепа, вызванная ранним сращением теменных костей. Нейрохирург подтвердил диагноз. Оказалось, нужна срочная операция, иначе мозг сына не сможет нормально расти! Операцию проведут за счет госбюджета, но после нее потребуются лечение специальными шлемами, которое мы должны оплатить сами. Их изготавливают по индивидуальным меркам. Нам лечение никак не оплатить: в семье двое детей, работает только муж. *Анна Садовая, Тюменская область*

Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «Андрею необходима реконструкция свода черепа, после которой потребуются носить шлемы-ортезы, обеспечивающие правильный рост костей».

Арсений Гришин, 3 года, врожденная левосторонняя косоплоспость, рецидив, требуется лечение. 111 440 руб.

Внимание! Цена лечения 153 440 руб.

Телезрители ГТРК «Белгород» соберут 42 тыс. руб.

Во время беременности я проходила все УЗИ, врачей никаких патологий у сына не находили. А родился Арсений с искривленной левой ножкой. Лечение у ортопеда мы начали с двух недель. Арсению накладывали гипсовые повязки, потом сделали операцию — и снова гипсы, потом брейсы. Ножка выровнялась, а потом все равно стала подворачиваться, как и раньше. Арсений активный, поэтому постоянно спотыкается и падает. По совету знакомых мы обратились к доктору Вавилову. Он диагностировал рецидив косоплоспости, ждет нас на лечение. Но оно платное, а нам самим не справиться: детей трое, зарплаты небольшие. *Наталья Волошина, Белгородская область*

Травматолог-ортопед ООО «Клиника Константа» Максим Вавилов (Ярославль): «У Арсения произошел рецидив левосторонней косоплоспости. Планируется курс этапных гипсований и операция — перемещение сухожилия».

Денис Денисов, 9 месяцев, нарушение ритма сердца, спасет имплантация электрокардиостимулятора. 383 900 руб.

Внимание! Цена операции 618 604 руб.

Партнеры компании TakeMyTime внесли 39 581 руб.

Компания, пожелавшие остаться неназванными, — еще 171 123 руб. Телезрители ГТРК «Кубасс» соберут 24 тыс. руб.

Когда сын родился, врачи выявили у него редкий порок: транспозицию магистральных сосудов и декстрокордию — сердце Дениса большей частью располагается в правой половине грудной клетки. Сыну назначили лекарства, но с каждым днем ему все хуже. Врачи отмечают эпизоды замедления пульса, Денис перестал набирать вес и так ослаб, что не ползает и не сидит даже с опорой. Иногда замирает и судорожно заглатывает воздух, уже началась деформация сердечной мышцы. Спасти Дениса можно только с помощью имплантации электрокардиостимулятора (ЭКС). Но это платная операция, сумма для нас неподъемная, в семье трое сыновей. Ждать нельзя! *Ирина Денисова, Кемеровская область*

Детский кардиолог НИИ кардиологии Виктория Савченко (Томск): «У Дениса значительно снижена частота сердечных сокращений, нарушена гемодинамика. Мальчику срочно требуется установка двухкамерного ЭКС и эпикардиальных электродов».

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

Почта за неделю 5.04.19 – 11.04.19

ПОЛУЧЕНО ПИСЕМ — **101**
ПРИНЯТО В РАБОТУ — **64**
ОТПРАВЛЕНО В МИНЗДРАВ РФ — **4**
ПОЛУЧЕНО ОТВЕТОВ ИЗ МИНЗДРАВА РФ — **3**



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

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 «Первого канала» и радио «Коммерсантъ FM», в социальных сетях, а также в 171 печатном, телевизионном и интернет-СМИ. Возможны переводы с банковских карт, электронной наличностью и SMS-сообщением (короткие номера 5541 ДОБРО, 5542 ДЕТИ, 5542 ДОНОР, 5542 ВАСЯ), в том числе из-за рубежа (подробности на rusfond.ru). Мы просто помогаем вам помогать. Всего собрано свыше 13,053 млрд руб. В 2019 году (на 11 апреля) собрано 428 420 280 руб., помощь получили 464 ребенка. Русфонд — лауреат национальной премии «Серебряный лучник» за 2000 год. Русфонд входит в реестр НКО — исполнителей общественно полезных услуг. В ноябре 2018 года Русфонд выиграл президентский грант на издание интернет-журнала для потенциальных доноров костного мозга Кровь5. Президент Русфонда Лев Амбиндер — лауреат Государственной премии РФ.

Адрес фонда: 125315, г. Москва, а/я 110;
rusfond.ru; e-mail: rusfond@rusfond.ru
Приложение для айфона и андроида rusfond.ru/app
Телефон: 8-800-250-75-25 (звонок по России бесплатный), 8 (495) 926-35-63 с 10:00 до 20:00