



Оксана Пашина, корреспондент Русфонда

Косвенные жертвы

Тяжелобольные дети не могут попасть на лечение в зарубежные клиники

Из-за пандемии коронавируса все страны ЕС на 30 дней закрыли свои границы. Тяжелобольные дети, которых Русфонд направляет на лечение в зарубежные клиники, теперь не смогут туда попасть.

Многие страны ЕС прекратили выдачу виз еще до закрытия границ. Правда, есть исключение: визу можно получить по жизненным показаниям.

«О клиниках сейчас приглашения не высылают, поэтому даже если родители с детьми смогут проехать через все кордоны и улететь из России...»

По словам Ольги Соловьевой, директора компании «Барселона Медикал Консалтинг», в Испании уже больше десяти дней действует чрезвычайное положение.

«Мы ожидаем пока только обострения ситуации, — говорит Ольга Соловьева. — Проблема в том, что в Испании очень много пожилых людей...»

Самое сложное сейчас — это объяснить родителям тяжелобольных детей, что придется ждать, а сколько ждать — неизвестно.

«Многие родители слышали, что дети не болеют коронавирусом, но это не так. Дети тоже болеют...»

Большинству детей, которых Русфонд планировал отправить на лечение, необходимы операции на сердце.

Наконец, логично предположить, что некоторое число косвенных жертв коронавируса вообще не будет учтено никакой статистикой.

Гордею Бородину оплачена протонная терапия



20 марта в "Ъ", на rusfond.ru и в эфире ГТРК «Южный Урал» мы рассказали историю двухлетнего Гордея Бородина из Челябинской области.

Всего с 20 марта 31 005 читателей rusfond.ru, «Ъ», телезрителей «России 1», ГТРК «Южный Урал», «Алтай», «Хабаровск», «Ярославия», «Ямал», а также 142 региональных СМИ — партнеров Русфонда исчерпывающе помогли 13 детям на 19 612 578 руб.

полный отчет rusfond.ru/sdelano

Соня, которая построит дом

Девятилетней девочке необходимо комплексное обследование и план лечения

Соня Мушина живет в Ижевске. 12 марта девочка отметила свой девятый день рождения в кругу семьи, которую обрела четыре года назад.

Еще в детском саду Соня стала настоящим борцом за справедливость, несмотря на свою внешнюю хрупкость и уязвимость.

— Ваша Соня сегодня подрасталась с тремя мальчишками! — жаловалась Ирине, маме девочки, воспитательница детского сада.

— Ты меня учила слабым защищаться, — оправдывалась Соня, — а Юра самый маленький в группе, мальчишки над ним смеются.

Ирина нашла в Москве клинику, где взялись прооперировать девочку, организовала госпиталь и начала оформление документов.

В марте 2018 года Соне иссекли спинномозговую грыжу. А в июле семья Мушиных официально удочерила девочку.

— В детском саду Соня очень отличалась от других ребят — говорила плохо, не знала времен года и названий животных.

В четыре с половиной года Соня еще носила памперс. Няня из детдома объяснила: у девочки на позвоночнике грыжа.

Она была похожа на Дюймовочку — маленькая и худенькая, как тростинка, на голове кудрявый пух.

Всех на проверку

Тесты на коронавирус оказались нужнее, чем мы думали

Отношение к тестам на коронавирус меняется. Страны, где их делали только тяжелобольным, расширяют охват.

Несколько дней назад в Исландии закончился большой коронавирусный эксперимент. Страна с населением 360 тыс. человек проверила на вирус почти 10 тыс. из них — в процентном отношении больше, чем любая другая.

Всего с 20 марта 31 005 читателей rusfond.ru, «Ъ», телезрителей «России 1», ГТРК «Южный Урал», «Алтай», «Хабаровск», «Ярославия», «Ямал», а также 142 региональных СМИ — партнеров Русфонда исчерпывающе помогли 13 детям на 19 612 578 руб.



После операции у Сони обнаружили воспаление почек. Возникли нарушения работы кишечника, а также щитовидной железы

удалили грыжу на позвоночнике. Но я не догадывалась, что у Сони совсем другая грыжа.

Ирине пришлось уйти с работы, чтобы наверстать упущенное в воспитании и обучении дочки.

После операции у Сони обнаружили воспаление почек, которое затем обострилось каждые полгода.

Ирина нашла информацию о московской клинике Глобал Медикал Систем (GMS Clinic), где совместно с Русфондом разработана про-

грамма комплексного обследования для детей со Spina bifida, и отправила туда документы Сони.

— Врачи сказали, что Соня — «подарочный» вариант, так как нам удалось сохранить подвижность ног.

Девочку обследует команда специалистов, которые составят план лечения. Но эта программа платная и очень дорогая.

— На днях Сонечка меня удивила, — улыбается Ирина. — Мы шли по улице, увидели большущий подъемный кран на стройке нового дома.

— Светлана Иванова, Удмуртия

КАК ПОМОЧЬ ДЛЯ СПАСЕНИЯ СОНИ МУШИНОЙ НЕ ХВАТАЕТ 665 ТЫС. РУБ.

Педиатр Центра врожденной патологии клиник Глобал Медикал Систем (GMS Clinic, Москва) Эмилия Гаврилова: «У девочки врожденный порок развития — Spina bifida. Из-за неправильного внутриутробного развития позвоночника и спинного мозга у Сони нарушена работа кишечника, почек и мочевыводящих путей».

Стоимость обследования 1 008 000 руб. Юридические лица благотворительного сервиса Альфа-Банка внесли 300 тыс. руб. Телезрители ГТРК «Удмуртия» соберут 43 тыс. руб. Не хватает 665 тыс. руб.

Дорогие друзья! Если вы решили спасти Сони Мушину, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято.

Экспертная группа Русфонда

выросло с сотен до десятков тысяч. У нас сейчас как раз сотни.

Прогресс в этой сфере опасно тормозить. Пока что большинство тестов на коронавирус делается методом ПЦР (полимеразной цепной реакции).

Такой тест сложнее в разработке. Лабораториям, с которыми я говорил, пока нет денег, силы уходят на оформление разрешений и попытки предсказать, что и когда разрешит или запретит государство.

Алексей Каменский, специальный корреспондент Русфонда

весь сюжет rusfond.ru/medicine

Из свежей почты

Сергея Зыкова, 11 лет, детский церебральный паралич, требуется лечение. 157 920 руб.

Сергей родился с параличом, выписали его с диагнозом «поражение центральной нервной системы».

Влад Фигурин, 13 лет, расщелина альвеолярного отростка, недоразвитие челюсти, требуется ортодонтическое лечение. 133 560 руб.

Влад родился с расщелиной губы, нёба, альвеолярного отростка. Наладить процесс кормления нам удалось с трудом.

Варя Марухно, 5 лет, эпилептическая энцефалопатия, требуется лекарство на год. 175 960 руб.

Настя Чудова, 6 лет, врожденный порок сердца, спасет эндovasкулярная операция. 215 тыс. руб.

Настя Чудова, 6 лет, врожденный порок сердца, спасет эндovasкулярная операция. 215 тыс. руб.

Варя Марухно, Ханты-Мансийский АО Старший научный сотрудник Научно-исследовательского клинического института педиатрии имени академика Ю.Е. Вельтищева Александра Пивоварова (Москва): «Девочке по жизненным показаниям необходим препарат сабрил, который помогает контролировать приступы».

Настя Чудова, 6 лет, врожденный порок сердца, спасет эндovasкулярная операция. 215 тыс. руб.

Когда Насте был год, кардиолог выявил у нее открытое овальное окно в сердце. С тех пор мы каждые полгода делали кардиограмму и УЗИ, состояние было стабильным.

Детский кардиолог НИИ кардиологии Виктория Савченко (Томск): «Насте требуется эндovasкулярное закрытие дефекта перегородки окклюдером».

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

Почта за неделю 20.03.20–26.03.20

ПОЛУЧЕНО ПИСЕМ — 71
ПРИНЯТО В РАБОТУ — 47
ОТПРАВЛЕНО В МИНЗДРАВ РФ — 1
ПОЛУЧЕНО ОТВЕТОВ ИЗ МИНЗДРАВА РФ — 1

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 ВГТРК и радио «Вера»...