



Миша в квадрате

Двухлетнего мальчика спасет операция

Миша Мишакин живет вместе с родителями в городе Миусинске Красноярского края. У мальчика врожденный грудно-поясничный сколиоз 4-й степени — заболевание тяжелое и к тому же прогрессирующее. Помочь Мише может только операция — установка раздвижной металлоконструкции VERPTR на позвоночник. Ее готовы провести в новосибирской клинике, но стоит она очень дорого, а под госквоту не падает. У родителей Миши требуемой суммы нет.

У многих из нас при словах «тяжелая болезнь» возникают примерно такие ассоциации: бледный пациент в больничной палате, рядом мигающие приборы и обеспокоенные близкие. В общем, печальная и гнетущая атмосфера.

Но так бывает не всегда. Вот Миша Мишакин выбегает из подъезда, мчит к детской площадке. Покачался на качелях. Попрыгал на прыгалках. Спустился с горки. Потом опять качели. Потом карусель. Познакомился с девочкой-сверстницей — теперь они вместе качаются, прыгают и взбираются на горку.

Разумеется, глядя на Мишу, никто не скажет, что он тяжело болен. И только самые внимательные заметят, что мальчик слегка подворачивает одну ногу, отчего изредка его может занести в сторону. А сколиоз не заметит никто — он не виден под одеждой.

— Миша! Куда ты так бежишь? — мама Марина прекрасно знает, что все увещевания бесплезны, но и родительский инстинкт никуда не денешь. — Пожалуйста, осторожнее!

Марина и Павел, родители мальчика, живут в старинном сибирском городе Миусинске, в 430 километрах от областного центра и почти на границе с Хакасией. Здесь они родились, учились в одном классе, а потом поженились. В 2018 году родился сын, которого Мишакины решили назвать Мишей.

— Имя нравилось, — объясняет Марина. — Для меня оно какое-то теплое, большое. И к тому же с фамилией хорошо сочетается. Как будто не просто Миша, а Миша в квадрате.

В роддоме у мальчика обнаружили образование в брюшной полости. Оказалось, диафрагмальная грыжа. В больнице прооперировали. Марина каждый раз с усмешкой вспоминает, как врач нахваливал Мишину спину.



Мише установят на позвоночник металлоконструкцию, которую будут раздвигать по мере роста мальчика
ФОТО НАДЕЖДЫ ХРАМОВОЙ

Говорил, что у мальчика ровный позвоночник, все должно быть хорошо с осанкой.

Но когда Мише было семь месяцев, родители обнаружили у него на спине небольшую шишечку. Массажист и невролог посоветовали не волноваться, однако последний в всякий случай отправил к ортопеду в Красно-

ярск. А тот сказал, что это никакая не мышца, а сколиоз. И рекомендовал носить корсет.

Но корсет не помог. На обследовании у Миши нашли дополнительные полупозвонки и поставили диагноз: врожденный левосторонний грудно-поясничный сколиоз 2-й степени на фоне множественных аномалий развития грудного и поясничного отдела. Врачи объяснили, что сколиоз будет прогрессировать и потребует операцию. Но проводить ее надо, когда Мише исполнится три года. А до этого нужно заниматься лечебной

физкультурой, ходить в бассейн и на массаж, а еще каждые полгода приезжать на обследование. Мишакины так и делали, но один из приемов пришлось отменить — вся семья переболела коронавирусом. И именно в этот период заболевание начало прогрессировать. После недавнего обследования врачи отменили рентгеновские снимки в Новосибирский научно-исследовательский институт травматологии и ортопедии (НИИТО) имени Я.Л. Цивьяна. Пришел ответ: деформация прогрессирует, пора делать операцию. Мише

должны установить на позвоночник металлоконструкцию VERPTR, которую будут раздвигать по мере роста мальчика. А когда рост прекратится, конструкцию заменят на постоянную.

Миша — веселый добрый парень, любит машинки, картинки в книжках, мультики. Недавно в доме появился котенок Тимоха — и Миша теперь его кормит и воспитывает. Но больше всего мальчик любит играть на детской площадке.

— Миша, осторожнее! — Марина смотрит на спускающегося с горки сына и, понизив голос, говорит: — Знаете, я все время думаю о том, что будет после операции. Как изменится его жизнь. Ему же так важно бегать-прыгать. Как объяснить, что теперь придется постоянно беречь себя?

Это все серьезные и непростые вопросы. Но болезнь не оставляет шансов. Операцию нужно делать срочно. Только стоит она дорого, госквотой не покрывается, а в семье Мишакиных таких денег нет. Это значит, что помочь мальчику можем только мы.

Артём Костюковский,
Красноярский край

КАК ПОМОЧЬ ДЛЯ СПАСЕНИЯ МИШИ МИШАКИНА НЕ ХВАТАЕТ 819 943 РУБ.

Травматолог-ортопед Новосибирского НИИТО имени Я.Л. Цивьяна Василий Суздаков: «У Миши деформация позвоночника с рождения. Это тяжелое прогрессирующее заболевание, оно обусловлено наличием множественных аномалий развития позвоночника и невозможностью проведения консервативного лечения. Мальчику требуется операция с использованием «растущей» металлоконструкции VERPTR. Сейчас мы установим саму конструкцию, в дальнейшем понадобятся операции по ее коррекции. Лечение позволит уменьшить сколиотическую дугу, избежать нарушения функции внутренних органов, значительно уменьшить грубые проявления заболевания».

Стоимость операции 853 943 руб. Телезрители ГТРК «Красноярск» соберут 34 тыс. руб. Не хватает 819 943 руб. Дорогие друзья! Если вы решили спасти Мишу Мишакина, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в Русфонд или на банковский счет мамы Миши — Марины Сергеевны Мишакиной. 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

Спасительное письмо

Донором костного мозга теперь можно стать по почте

Почта России, Национальный регистр доноров костного мозга имени Васи Перевощикова (Национальный РДКМ) и Русфонд подписали соглашение о сотрудничестве. Каждый здоровый житель России в возрасте от 18 до 45 лет сможет стать потенциальным донором костного мозга, бесплатно отправив по почте заказным письмом образец своего буккального эпителия (мазок с внутренней стороны щеки). Пересылку образца возьмет на себя Почта России. А типирование и включение данных потенциального донора в регистр профинансирует Русфонд.

В шаговой доступности

Прежде, чтобы стать потенциальным донором, войти в регистр, надо было как минимум сдать кровь в ближайшей к вашему дому лаборатории «Инвитро». Теперь достаточно оставить заявку на сайте rdcm.ru, и вам придет письмо. В письме будут специальные палочки, чтобы взять у себя мазок за щекой, инструкция по применению этих палочек, анкета о состоянии вашего здоровья, договор о вашем вступлении в регистр и согласие на обработку персональных данных. Взяв мазок (просто поводив палочками за щекой) и подписав документы, вы сложите их в специальный конверт-контейнер и отнесете в ближайшее почтовое отделение. А Почта России доставит конверт в Казань, где специалисты лаборатории регистра в Казанском (Приволжском) федеральном университете проведут исследование вашего биообразца. Эта простая схема на самом деле открывает принципиально новую страницу в истории создания регистра доноров. Во-первых, обследование донора упрощается до предела. Во-вторых, к созданию регистра подключается мощнейший ресурс федерального почтового оператора — почтовые отделения есть везде.

— Сегодня сдать кровь для вступления в регистр можно в медицинских офисах «Инвитро» и других наших партнеров, — говорит Анна Андрюшкина, генеральный



Генеральный директор Национального РДКМ Анна Андрюшкина, генеральный директор Почты России Максим Акимов, президент Русфонда Лев Амбиндер ФОТО АННЫ ИВАНЦОВОЙ

директор Национального РДКМ. — Однако медицинские лаборатории есть не во всех населенных пунктах страны. Благодаря применению палочек для взятия буккального эпителия и участию Почты России мы сможем прийти в каждый дом. До конца года мы рассчитываем привлечь по почте 5 тыс. добровольцев.

— Для нас, — соглашается генеральный директор Почты России Максим Акимов, — большая честь принять участие в таком важном для общества проекте и внести свой вклад в борьбу с онкологическими заболеваниями крови. Благодаря обширной сети Почты России жители даже самых отдаленных регионов получат возможность вступить в регистр доноров костного мозга и, возможно, спасти чью-то жизнь.

Химия проекта

Доставить письмо до потенциального донора и переслать в Казань конверт-контейнер с образцами его буккального эпите-

лия стоило бы на почте 235 руб. Принимая на себя обязательство переслать 5 тыс. конвертов, Почта России фактически жертвует Национальному РДКМ больше миллиона рублей. Но на 5 тыс. доноров сотрудничество не закончится.

— Мы воспринимаем этот этап как пилотный, — говорит Раиса Ирз, руководитель департамента корпоративной социальной ответственности Почты России. — После первых 5 тыс. отправок мы все подчитаем, проанализируем результаты, подумаем, как можно улучшить логику. В принципе мы хотим, чтобы пересылка биоматериалов для потенциальных доноров была бесплатной всегда.

Успехом Раиса Ирз будет считать реальный рост регистра доноров, и даже если не все 100% людей, оставивших заявку на вступление в регистр по почте, реально возьмут у себя мазок, заполнят документы и отправят в Казань конверт-контейнер, игра будет стоить свеч.

— Мы надеемся на лучшее, — говорит Раиса Ирз. — Общество сильно изменилось, люди стали сознательнее. Вряд ли человек просто ради развлечения зайдет на сайт Национального РДКМ и оставит заявку, чтобы потом, получив конверт, не поводить у себя во рту палочкой, не заполнить анкету и не донести конверт до почтового отделения. Я верю в людей. Но мы для того и запустили пилот, чтобы понять, как это работает, сколько людей отсеивается, на каком этапе и по каким причинам.

По словам Раисы Ирз, разные благотворительные организации ежемесячно присылают в Почту России большое количество предложений о совместных проектах. Разумеется, принять можно лишь некоторые из них. Проект Русфонда и Национального РДКМ сразу подкупил своей умностью, потому что пересылка биоматериалов потенциальных доноров костного мозга требует именно того, чем Почта России уникальна, — самой обширной логистической инфраструктурой.

— Мы со многими партнерами работаем, — говорит Раиса Ирз, — но с вами случилась «химия!» Во-первых, революционная идея, которая позволит пополнять регистр даже во время пандемии. Во-вторых, совершенно очаровательные люди, профессиональная команда. Договориться со всеми подразделениями в такой огромной компании, как Почта России, получить комментарии от Росздравнадзора, отладить процесс двойной пересылки писем, проработать все детали с юристами, с логистами, с почтовиками было не просто. Именно эта «химия», возникшая между нами и нашими партнерами из Национального РДКМ на первой же встрече, мотивировала нас преодолевать трудности. Мы поняли, что вместе с Национальным РДКМ можем сделать действительно стоящую вещь. Больше всего мы опасались, что в процессе пересылки палочки ломаются. Одна наша коллега попробовала весь процесс на себе — отправила письмо с образцами своего буккального эпителия — и стала первым участником этого проекта.

Валерий Панюшкин,
главный редактор Русфонда

Из свежей почты

Николь Леонтьева, 7 лет, детский церебральный паралич, требуется лечение. 178 498 руб.

Телезрители ГТРК «Калининград» соберут 19 тыс. руб.

В месяц у Николь обнаружили врожденный порок сердца. Дочку срочно прооперировали. Николь пошла на поправку, окрепла, начала держать голову. Но в полгода у нее начались судороги, развитие остановилось. Врачи диагностировали ДЦП. Только на фоне гормональной терапии судороги прекратились, и мы смогли начать реабилитацию. Значительный скачок в развитии произошел после курса лечения в Институте медтехнологий (ИМТ, Москва), куда мы попали благодаря Русфонду. Лечение прерывать нельзя, и сейчас мы вновь просим вашей помощи. Татьяна Леонтьева, Калининградская область

Невролог ИМТ Елена Малахова (Москва): «Восстановительное лечение необходимо продолжать. Надо снизить тонус мышц, увеличить объем движений, развить мелкую моторику и речь».

Саша Рябов, 4 месяца, деформация черепа, требуется лечение специальными шлемами-ортезами. 169 498 руб.

Телезрители ГТРК «Ителерадио» соберут 28 тыс. руб.

У Саши с рождения голова была странной формы — вытянута кверху. В два месяца невролог заподозрила у мальчика деформацию черепа и направила нас на консультацию в московскую клинику. Сашу осмотрел нейрохирург, сказал, что теменные кости срослись раньше срока, из-за этого нарушается развитие мозга, может пострадать слух и зрение. В июне сыну провели операцию по реконструкции черепа. Теперь Саше нужно носить жесткий шлем, который будет корректировать рост костей. Операцию сделали по госквоте, а шлемы — на период лечения их потребуется несколько — мы сами должны оплатить. Пожалуйста, помогите! Елена Короткова, Ивановская область

Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «Ребенку нужна послеоперационная коррекция при помощи краaniальных (черепных) шлемов на период от полугода до года. Шлемы обеспечат анатомически правильное формирование черепа и нормальное развитие мозга».

Ваня Балденков, 6 лет, врожденная деформация обеих стоп, требуется лечение. 218 234 руб.

Телезрители ГТРК «Чувашия» соберут 14 тыс. руб.

Ваня родился с подогнутыми стопами, они были словно крошечки. Сына сразу начали лечить: гипсовали, делали надрезы сухожилий. Стопы выправились, но в пять лет Ваня резко вырос, и стопы снова стали подворачиваться. Сыну тяжело ходить, он сильно хромает, быстро устает. Мне рекомендовали обратиться в Ярославскую клинику к доктору Вавилову, и Максим Александрович, изучив снимки и выпiski, сказал, что готов лечить Ваню. Но это сложное лечение стоит дорого, а платить нам нечем. У нас трое детей, без вашей помощи не справится! Екатерина Балденкова, Чувашия

Травматолог-ортопед ООО «Клиника Константа» Максим Вавилов (Ярославль): «Мальчику требуется комплексное лечение — курс гипсований и операция. В результате Ваня будет нормально ходить».

Ельнара Мустафина, 5 лет, врожденный порок сердца, спасет эндовакуляционная операция. 128 625 руб.

Телезрители ГТРК «Иртыш» соберут 17 тыс. руб.

Порок сердца — дефект межпредсердной перегородки — у Эльнары обнаружили еще в роддоме. В три месяца диагноз подтвердили, взяли дочку под наблюдение. В последнее время Эльнара стала часто болеть, у нее появилась одышка. В апреле мы попали на консультацию к томскому кардиологам. Обследование показало, что дефект не закрылся, правые отделы сердца работают с перегрузкой, есть риск развития сердечно-легочной недостаточности. Нужна операция в ближайшее время. Дефект можно закрыть щадяще, через сосуды. Но операция платная, а у нас совсем нет денег. Мира Мустафина, Омская область

Детский кардиолог НИИ кардиологии Виктор Савченко (Томск): «Девочке требуется эндовакулярное закрытие дефекта межпредсердной перегородки окклюдером. После щадящей операции Эльнара быстро восстановится».

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

Почта за неделю 9.07.21 – 15.07.21

ПОЛУЧЕНО ПИСЕМ — **79**
ПРИНЯТО В РАБОТУ — **47**
ОТПРАВЛЕНО В МИНЗДРАВ РФ — **2**
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 «Б». Проверив письма, мы размещаем их в «Б», 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. Собрано больше свыше 16,271 млрд руб. В 2021 году (на 15 июля) собрано 772 100 095 руб., помощь получили 635 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** 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