

Совместный проект Русфонда

Круги по стране

Делать добро – самая правильная национальная идея



Сергей ЛЕСКОВ, директор по маркетингу и исследованиям Русфонда

Описывая пугачевский бунт, Пушкин говорил, что невозможно не подивиться сщелению обстоятельств. Оренбург, который безуспешно осаждал Пугачев, всю свою историю специализируется на том, чтобы удивлять современников. Невероятный, к примеру, географический изгиб – с 1920 по 1925 годы русский Оренбург по инициативе Ленина был столицей Киргизской АССР. Из Оренбурга вышел Черномырдин, непревзойденный чемпион по русскому языку.

На этой неделе Оренбург вновь отличился. Здесь проведена благотворительная акция «Круг добра», аналогов которой многоцветная российская действительность пока не знает.

Во вторник, 16 июля, в 19 00 сотни людей собрались на центральной площади у памятника Гагарину, который учился летному делу в Оренбурге. Люди встали в круг, набрали на своих телефонах слово «Добро» и отправили его SMS-сообщением на номер 5541, перечислив тем самым в Русфонд по 75 руб. Счетчик поймав 457 одновременных SMS-сообщений, а всего за сутки из Оренбурга их пришло 635. В круг вставали случайные прохожие – мужчины в прокатных галстуках и мамы с капризными детьми. Бойцы МЧС вместе с полицейскими, не теряя бдительности, тоже доставали телефоны. Майор Дмитрий Ибряев, не выпуская из левой руки радио командира, правой, будто вращая револьверный барабан, набрал 5541. «Хорошее дело, – сказал мне майор, – Никакой политики и глупых выкриков. Детская акция. В том смысле, что для охраны спокойной».

Придумал акцию замдекана экономического факультета Оренбургского государственного университета Сергея Семенов. Он находит упование, многим непонятное, в общественной работе. Входил в молодежный парламент области, был его представителем в Госдуме РФ. В нынешней своей должности Семенов больше имеет дело с «сачками» и их «звонками».

стами», но студенты по старой памяти ходят за ним в ожидании идей, которые расщепляют обденную жизнь. На факультете имеется объединение волонтеров, спектр активности которых – от помощи сиротам до расчистки реки Урал.

– Молодежная политика гибнет в кабинетах, – излагает свое кредо кандидат наук Семенов. Его научная работа посвящена сталинским репрессиям. Не исключено, что гражданская активность кажется ему, специалисту по тирании, гарантией укрощения государственного веселья.

– Любовь к родине – это дело, работа, – говорит Семенов. – Когда я узнал о Русфонде, то все сразу убедился, что обмана нет, потом пошел к студентам. Никакого административного ресурса – все добровольно. С ресурсом я бы в сентябре в пять раз больше народу собрал. А сейчас сотни волонтеров на Универсиаде в Казани...

Провести акцию помогла Федерация организаций профсоюзов Оренбургской области. Заместитель ее председателя Ярослав Чирков – одноклассник Семенова. Оба родом из деревни, окончили лицей для одаренных, потом университет. Когда в городе заговорили об этой акции, во многих офисах начальники пожалели, что не успевают отпустить сотрудников. В отделении Минсоцразвития и в Службе судебных приставов твердо решили, что соберут свой «Круг добра» – в общий не поспели.

Когда Насте было три месяца, на плановом осмотре врачи заметили, что у девочки увеличились селезенка. Сделав анализ крови, обнаружили раковые клетки.

Восемь месяцев мама с дочерью лежали в Российской детской клинической больнице в Москве. Поначалу с врожденным острым лейкозом врачи пытались справиться с помощью химиотерапии. Однако восемь курсов такого лечения подорвали Настин иммунитет, начались крайне опасные осложнения: судороги, отек Квинке, грибковая пневмония. Бывали дни, когда девочка ничего не ела – ее кормили через зонд – она захалась и синеела, и медики

Не упустить шанс

Для спасения Насти Дикаревой из Удомли срочно требуются лекарства



Михаил ФЛИГЕЛЬМАН, руководитель регионального бюро Русфонда в Тверской области

уже не могли сказать, доживет ли она до утра.

Настин организм справился с осложнениями, но диагноз остался прежним. Консилиум специалистов решил, что остается последний шанс спасти ребенка: трансплантация костного мозга. Суть такого лечения состоит в том, что больному от донора пересаживают гемопоэтические стволовые клетки, то есть клетки, являющиеся первоосновой всех клеток крови. В июне Настю с мамой госпитализировали в Институт детской гематологии и трансплантологии имени Р.М. Горбачевой в Санкт-Петербурге.

Трансплантация костного мозга – сложнейшая операция. С самого начала возникает проблема донора. Идеальный донор – тот, чьи гены совместимы с генами больного на 100 процентов. Среди родственников Насти такого не оказалось. Поиск неродственного донора занимает недели и месяцы, а каждый день промедления при лимфобластном лейкозе может оказаться роковым. Оставался лишь один выход – гаплогенетическая трансплантация, то есть пересадка клеток одного из родителей. При этом совместимость составляет лишь 50 процентов, а процесс восстановления проходит намного сложнее и медленнее.

Донором для Насти стал ее отец; операцию ей сделали 20 июля в Институте имени Р.М. Горбачевой. Сейчас идет труднейший процесс адаптации новых клеток. Чтобы не произошло отторжения трансплантата, защитное сопротивление организма подавляется мощными медикаментами. В течение двух-трех месяцев после операции организм практически лишен иммунной системы. Любая инфекция может стать смертельной.

Для предотвращения осложнений Насте прописана сложная и дорогостоящая медикаментозная терапия. Сейчас ей жизненно необходимы противогрибковые препараты, иммуноглобулины: кансидас, октагам, нейпоген, вифедзавокс. Их суммарная стоимость составляет более миллиона рублей. Родители девочки – оператор водочистки Калининской АЭС Михаил и врач диагностической лаборатории Екатерина – увы, не миллионеры. К тому же в семье есть еще пятилетняя дочь Соня.

Несмотря на обрушившиеся на них беды, Дикаревы стараются быть оптимистами и не сдаваться. Прежде всего, не сдаваться болезни сама маленькая Настя. Недаром мама с гордостью говорит о дочери «боец». Даже выдающиеся всемогущие девочки. Для ребенка, познавшего пока только боль и страдания, Настя удивительно подвижна и приветлива. Каждый день девочка с нетерпением ждет, когда ее экипируют в защитные очки и специальную маску, и она на полчаса пойдет с мамой гулять на улицу. А в ожидании играет со своей звуковой книжкой, где у девочки есть любимая мелодия из кинофильма «Красная Шапочка».

Родители и медики самоотверженно борются за Настю. Но без дорогих препаратов их усилия могут оказаться напрасны. Так что теперь только от нас с вами зависит, чтобы началось ее жизни, такое трудное и опасное, имело счастливое продолжение.

ДЛЯ СПАСЕНИЯ НАСТИ ДИКАРЕВОЙ НЕ ХВАТАЕТ 1 203 700 РУБ.

Рассказывает заведующая отделением трансплантации костного мозга Института детской гематологии и трансплантологии имени Р.М. Горбачевой Наталья Станчева (Санкт-Петербург): «У Насти врожденный острый лимфобластный лейкоз. Обнаружена так называемая генетическая поломка 4.11, которая неблагоприятно влияет на развитие болезни. Девочка прошла курс лечения в Российской детской клинической больнице в Москве по протоколу для врожденных лейкозов, разработанному специально для этого вида генетической патологии, и вышла в клинико-гематологическую ремиссию. Но ре-

миссия не была полной, устойчивой. Насте провели курс лечения с клофарбином – препаратом, который используют в тех случаях, когда обычная химиотерапия не помогает. Однако генетическая поломка сохранилась. Тогда встал вопрос о трансплантации костного мозга, и Настя с родителями приехала в НИИ детской гематологии и трансплантологии имени Р.М. Горбачевой. Сейчас состояние Насти хорошее, у нее начали восстанавливаться показатели крови, и мы разрешаем ей даже погулять. Для предотвращения инфекционных осложнений необходим прием высокоэффективных противовирусных, противогриб-

ковых препаратов, иммуноглобулинов. Дорогие друзья! Если вы решите спасти Настю Дикареву, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в Русфонд. Можно воспользоваться и нашей системой электронных платежей, сделав пожертвования с кредитной карточки или электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа. В свою очередь Русфонд незамедлительно переводит ваши пожертвования поставщику лекарств и отчитывается по произведенным тратам.

Экспертная группа Русфонда

(www.rusfond.ru) и «Тверских ведомостей»

Как помочь

Основные способы перевода пожертвований

1. Через банк

Прийти с реквизитами фонда в любой банк и сделать перевод. Внимание: Сбербанк не обладает переводами в Русфонд комиссией. В строчке «назначение платежа» обязательно укажите, какому ребенку конкретно вы хотите помочь (например: Пожертвование на лечение Диане Сельковой. НДС не облагается).

2. Через банковскую карту

Зайдите на страничку Русфонда (rusfond.ru), выберите раздел «Как помочь» и отправьте деньги с банковской карты Visa или MasterCard.

3. SMS-пожертвование

Отправьте слово ДОБРО на номер 5541 (только для жителей России). Стоимость 1 SMS-сообщения – 75 рублей. Количество SMS с одного номера не ограничено. Услуга недоступна для корпоративных тарифов.

4. Регулярные пожертвования

Списания будут происходить с вашей банковской карточки каждые тридцать дней автоматически. Суммы платежей – 100 руб., 200 руб., 300 руб., 500 руб., 1000 руб. и т.д., вплоть до 50 000 руб. Для осуществления платежа зайдите на страничку Русфонда (rusfond.ru), выберите раздел «Как помочь» и отправьте деньги.

5. Другие способы

На сайте rusfond.ru вы найдете и другие способы перечисления пожертвования и можете выбрать для себя наиболее удобный. Например, получить и распечатать счет для оплаты в любом салоне связи «Еurosеть», «Связной», МТС, «Мобильный», «АльТелеком», оплатить через кошелек Rbk Money, Webmoney, через систему Яндекс.Деньги, «Contact» и «Лидер», получить квитанцию для перечисления через Почту России. Русфонд предлагает 19 способов перевода пожертвований. Если у вас нет Интернета, а желание помочь есть, тоже не беда. Свяжитесь с нами по указанным в этой публикации телефонам, и мы продиктуем вам необходимые реквизиты.

Мы просто помогаем помогать.

Для тех, кто впервые знакомится с деятельностью Русфонда

Российский фонд помощи (Русфонд) – журналистский проект созданный в Москве осенью 1996 года для помощи остро нуждающимся людям. В настоящее время, тщательно проверив письма-просьбы, мы размещаем их в газетах «Коммерсантъ», «Комсомольская правда» (Башкирия), «Северная Осетия», «Волжская коммуна» (Самара), на сайтах rusfond.ru, livejournal.com, «Эхо Москвы», Здоровье@mail.ru, интернет-порталах «БИЗ-НЕС Online» (Татарстан), ufa.kp.ru и fond-marhamat.ru (Башкирия), «15 регион» (Северная Осетия), «Волга-Ньюс» и «Самарские родители» (Самара), в эфире «Первого канала», телекомпаний «Алана», ТЕРА (Самара), «Вся Уфа», а также Башкирского спутникового телевидения.

В нашем регионе это: газета «Тверские ведомости», телеканалы «Апрель», «Беркут» (Торжок), «ТелеКон» (Конаково), РТУ (Удомля), Интернет-портал «Тверское информационное агентство».

Решив помочь, вы получаете у нас реквизиты фонда и отправляете пожертвования, используя нашу систему электронных платежей (подробности на rusfond.ru). Помогая, вы не подмените госказну, а дополните ее. Мы просто помогаем вам помогать. Всего собрано свыше \$116,2 млн. В 2013 году (на 19 июля) собрано 718 808 293 руб. Из них детям Тверской области – 2 475 687 руб.

Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф. Фонд – лауреат национальной премии «Серебряный лучник».

Реквизиты: Благотворительный фонд РУСФОНД, ИНН 7743089883, КПП 774301001, р/с 4070381070000149489 в ЗАО «Райффайзенбанк» г. Москва, к/с 30101810200000000700, БИК 044525700. Назначение платежа: Пожертвование на лечение фамилия и имя ребенка. НДС не облагается. Адрес фонда: 125252, г. Москва, а/я 50; rusfond.ru; e-mail: rusfond-tvr@mail.ru; rusfond@kommersant.ru. Телефоны: в Москве 8-800-250-75-25 (звонок бесплатный), благотворительная линия (МТС), факс (495) 926-35-63; Русфонд в Твери: тел. (4822) 752-600, 752-700, руководитель бюро Русфонда в Тверской области Михаил Флигельман.

Кому мы уже помогли

Ирина БРУГЕР Михаил ФЛИГЕЛЬМАН

ДЕНГИ НА ОПЕРАЦИЮ МУСЛИМУ АРЗИМАНОВУ СОБРАНЫ

В № 23 (от 7 июня 2013) мы рассказали историю подполковника Муслима Арзиманова из Твери. У мальчика ретинопатия недоношенности (слепота). Болезнь развивалась так, что потеряно не только зрение, но можно лишиться и самих глаз. Муслиму ранее уже были сделаны три операции в отделе микрохирургии глаза Ленинградской областной детской клинической больницы, предстояла четвертая. Первая и третья операции были оплачены семьей Арзимановых, с оплатой второй помогли читатели и зрители Русфонда. На предстоящую, четвертую, операцию денег в семье не было, и мама Муслима Замира Арзиманова в Русфонд.

Рады сообщить, что вся необходимая сумма (83 757 руб.) была собрана, и уже в июне Муслиму была сделана операция. Она прошла

успешно, есть определенный прогресс: сохранены оба глаза, сетчатка начинает расправляться, у мальчика появляются светозащитные очки. Замира Арзиманова благодарит читателей и зрителей за помощь. Примите и нашу благодарность, дорогие друзья! Мы обязательно будем следить за судьбой мальчика.

И вот еще новости: С 7 июня оказана исчерпывающая помощь (138 957 руб.) двум тяжело больным детям Тверской области, чьи истории были опубликованы в «Тверских ведомостях» и других СМИ.

Оплачено: портиальный вакуумный аспиратор Medela Klaro от Василисы Яковлевой из Болого. Помогли: Сергей Викторович (Ярославская область), Алексей и Ольга Кудрявцевы, Наталья И. (все – Санкт-Петербург), Алексей, Валентина, Леонидовна, Валерия, Игорь Геннадьевич, Илья, Ирина, Наталья, Николаевна (все – Тверская область).

Полный отчет на rusfond.ru. Спасибо!

ИЗ СВЕЖЕЙ ПОЧТЫ



Маша БУТЫЛИНА, 5 лет, ДЦП, эпилепсия, отслойка сетчатки правого глаза, необходимо курсовое лечение в Институте медицинских технологий. 196 600 руб.

Маша родилась недоношенной. На третьи сутки после родов у девочки начались частые остановки дыхания, почти месяц мы провели в реанимации. Основной диагноз – ДЦП и задержка нервно-психического развития – отягощен у Маши эпилепсией с судорожными приступами. Кроме того, у нее отслойка сетчатки правого глаза. Мы дважды оперировались в Санкт-петербургской детской городской больнице № 5 имени Филатова, но, хотя сетчатка частично расправилась, Маша по-прежнему не видит. В свои пять лет Маша, конечно, не похожа на здоровых сверстников. Но мы видим прогресс в ее состоянии. Еще какое-то время назад дочка не могла даже самостоятельно есть. Теперь Маша держит предметы, сама жует, реагирует на внешний мир: плачет, улыбается, приподнимается. Этого удалось добиться через упорные занятия и курсы реабилитации. Мы неоднократно лечились в тверской городской детской больнице № 2, в нескольких реабилитационных центрах. Теперь врачи рекомендуют пройти курс лечения в Институте медицинских технологий (Москва), специализирующемся на ДЦП. Но собрать необходимые средства для нашей семьи нереально. Почти все уходит на лечение Маши, а у нас еще есть старшая дочь. Поэтому я обращаюсь ко всем, у кого есть возможность, – помогите, пожалуйста! Наталья Бутылина, Тверь.

Брат Института медицинских технологий Елена МАЛАХОВА (Москва): «У девочки ДЦП, смешанный тетрапares, гипертоночно-гидроцефальный синдром, симптоматическая эпилепсия, задержка моторного и психоречевого развития. Необходимо срочно начинать терапию. Задача лечения – научить девочку самостоятельно сидеть и стоять, развить речь, довести уровень развития до возможности обучения».

Екатерина ТЮРИКОВА, 17 лет, нейрофиброматоз правой половины лица, требуется операция. 197 000 руб.

Катя родилась с опухолью на правой щеке. До 7 лет безуспешно лечились в Твери – не могли поставить правильный диагноз. В 2003 году руководитель Московского центра детской челюстно-лицевой хирургии профессор В.В. Рогинский диагностировал нейрофиброматоз. Это доброкачественное образование, деформирующее все ткани лица, поэтому лечение требовалось многоэтапное. В клинике Рогинского нам было сделано несколько операций. Была удалена опухоль, но осталась деформация лица, которая связана с ростом кости. Чтобы устранить этот дефект, требуется еще одна, последняя операция. Катя растет способной, разносторонней – она любит рисовать, занималась танцами, спортом. Но ей приходится трудно из-за ее недуга. Сейчас она закончила на отлично первый курс торгово-промышленного колледжа. Мы очень надеемся на предстоящую операцию. Но стоит она дорого – 190 тысяч, для нашей семьи сумма совершенно «неподъемная». Я одна воспитываю дочь, все деньги уходят на ее лечение. Очень прошу нам помочь! Светлана Тюрникова, Тверь.



Руководитель Московского центра детской челюстно-лицевой хирургии доктор медицинских наук, профессор Виталий РОГИНСКИЙ: «У девочки врожденное заболевание – нейрофиброматоз с поражением мягких тканей и костей на половине лица. Требуется поэтапное удаление патологических тканей. Девочке на протяжении последних лет сделано несколько таких операций. В настоящее время сохраняется деформация лицевого скелета в скуловых областях в пубертатный период. Необходима хирургическая коррекция».

Дима КУДРЯВЦЕВ, 8 лет, двухсторонняя сенсоневральная глухота. Нужна звукоусиливающая ФМ-система. 84 400 руб.



Наш сын перенес несколько операций, в том числе и на сердце. Мы лечились во многих больницах Твери, Москвы, Санкт-Петербурга. На сегодня у Димы выявлено: дефект аортолегочной перегородки; недостаточность митрального клапана I ст.; хронический бронхит; неврозоподобные расстройства; тики; гипертонический синдром. А еще у Димы двухсторонняя сенсоневральная глухота. Мы знаем, что слух вернуть можно. Для этого были проведены две операции по вживлению кохлеарного импланта. Одна из них, сделанная в Санкт-Петербургском НИИ уха, горла, носа и речи, принесла результат. Дима стал слышать. Мы каждый день делаем специальные упражнения по развитию слуха, памяти,

внимания, занимаемся с сурдопедагогом. В этом году собираемся отдать Диму в школу, и чтобы ребенок мог усваивать знания, ему необходима звукоусиливающая ФМ-система. Принцип действия прибора состоит в том, что нужный звуковой сигнал направляется в процессор вживленного импланта, при этом отсекаются посторонние звуки. К сожалению, этот прибор не входит в перечень технических средств, бесплатно предоставляемых ребенку-инвалиду. Наша семья не в состоянии его приобрести – все деньги уходят на лечение сына. Мы будем сердечно благодарны всем, кто поможет Диме. Наталья Кудрявцева, Тверь.

Руководитель программ реабилитации пациентов с кохлеарными имплантами НИИ уха, горла, носа и речи кандидат биологических наук Виктор ПУДОВ (Санкт-Петербург): «У Димы двухсторонняя сенсоневральная глухота, состояние после кохлеарной трансплантации. Ребенок нуждается в постоянном наблюдении сурдолога, невролога, занятия с сурдопедагогом и логопедом. Для восприятия речи ребенку необходима ФМ-система. Она значительно улучшает процесс развития речи и языка, а это формирует общее развитие».