

НОВАЯ АКЦИЯ

СДЕЛАНО

ПРЯМАЯ РЕЧЬ

Жить без сбоев

СЛАВЕ КАЗАНЧЕВУ
ТРЕБУЮТСЯ РАСХОДНЫЕ
МАТЕРИАЛЫ
К ИНСУЛИНОВОЙ ПОМПЕ

ВЕРА АНДРИЯНОВА

Мальчику 17 лет. Много лет он страдает сахарным диабетом, болезнь протекает тяжело, с осложнениями. Остановить развитие заболевания позволила установка инсулиновой помпы. Но к ней нужны новые расходные материалы, а на их покупку у родителей Славы нет денег.

НЕОЖИДАННАЯ УГРОЗА

— До пяти лет сын почти не болел, простужался редко, если такое и случалось, быстро поправлялся, — рассказывает Юрий, папа Славы. — А в пять его как подменили, стал раздражительным, постоянно просил пить — за день выпивал по три литра воды. Я сразу повел сына к врачу, педиатр нашей районной больницы сказала: «Срочно сдавайте кровь на сахар». Оказалось, его уровень превышает норму в три раза. У Славы диагностировали сахарный диабет. Дня нас с женой это стало настоящим потрясением. Эндокринолог, пытаясь успокоить, говорил нам: «С диабетом можно нормально жить, главное, четко соблюдать все назначения».

Врачи подобрали дозировку инсулина, рекомендовали строгую диету, которой теперь мальчику надо будет постоянно придерживаться. Родители регулярно измеряли сахар и делали сыну уколы инсулина. Но, несмотря на все усилия, справиться с перепадами глюкозы не удавалось.

ПОТЕРЯ СИЛ

— Сколько сил забрала у нас эта болезнь! Сахар все время скакал, уколы не помогали. У Славы аппетит совсем пропал, он ничего почти не ел. Из-за диабета у сына изменился характер — он стал замкнутым, неразговорчи-



Эндокринолог Городской детской больницы №1 Ирина Рубанова (г. Тольятти): «У Славы отмечается нестабильное течение диабета. Мальчику необходимо продолжать помповую инсулинотерапию, это единственная возможность компенсировать заболевание».

Цена расходных материалов — 170 543 руб.

Дорогие друзья! Если вы решите спасти Славу Казанчева, то пусть вас не смущает цена спасения. Любая ваша помощь будет с благодарностью принята. 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.

вым. В местах уколов у него образовывались большие синяки и даже ранки. Со временем он начал бояться приступов слабости, которые периодически случались, — рассказывает Юрий.

Скоро у мальчика начали развиваться осложнения: он больше не мог бегать и подолгу ходить — сильно болели ноги, их сводило судороги, которые были особенно мучительными по ночам. Стало стремительно падать зрение. Затем нарушилась работа почек — обследование показало, что развивается диабетическая нефропатия.

Слава почти перестал общаться с ровесниками, большую часть времени, возвращаясь из школы, проводил за компьютером, не только играл, но и занимался математикой, а в старших классах — физикой и теоретической механикой, которой он особенно заинтересовался.

СПАСИТЕЛЬНАЯ ПОМПА

В 2011 году бесплатно, за счет средств бюджета, мальчику вы-

дали инсулиновую помпу. Ему было уже 13 лет. К тому времени семья Казанчевых переехала из Ульяновской области в Тольятти.

— Помпа стала настоящим спасением! Прекратились перепады сахара, не надо было больше ежедневно делать уколы, у сына прекратились судороги. В школе Слава стал нормально питаться, не боялся неправильно подсчитать хлебные единицы, — рассказывает Юрий.

Прошлой осенью Слава поступил в машиностроительный колледж, дальше в его планах — окончить институт и пойти работать инженером на АВТОВАЗ, где трудятся его родители.

— Сейчас главная наша проблема — расходные материалы к помпе, их надо покупать ежемесячно. Без них — никак. Несколько лет мы с женой откладывали от зарплаты, исхитрялись и покупали, — признается Юрий. — Но ситуация изменилась, и теперь нам денег с трудом на жизнь хватает. Надеемся, добрые люди откликнутся, помогут нашему сыну.

ДЛЯ ТЕХ, КТО ВПЕРВЫЕ ЗНАКОМИТСЯ С ДЕЯТЕЛЬНОСТЬЮ РУСФОНДА

Русфонд (Российский фонд помощи) — журналистский проект, созданный в Москве осенью 1996 года для помощи остро нуждающимся людям. Тщательно проверив письма-просьбы, мы размещаем их в средствах массовой информации. Решив помочь, вы получаете у нас реквизиты фонда и отправляете пожертвования, используя нашу систему электронных платежей (подробности на rusfond.ru). Помогая, вы не подменяете госказну, а дополняете ее. Мы просто помогаем вам помогать. Всего собрано \$144,06 млн. В 2014 году (на 1 июля) собрано 821 206 131 руб. Из них детям Самарской области — 4 092 800 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 40703810700001449489 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_sam@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 Самаре: 8-(846)-277-27-95.

Сережу Туркина ждут в Петербурге в октябре

В июне мы рассказали историю четырехлетнего Сережи Туркина из Самары («Шанс выжить», Вера Андриянова). У мальчика редкая форма рака крови. Ему жизненно необходима специальная терапия — экстракорпоральный фотоферез. Само лечение проведут по квоте, но надо оплатить системы и наборы для выполнения процедуры. Рады сообщить, что вся необходимая сумма (275 988 руб.) собрана. Ольга, мама Сережи, благодарит читателей за помощь. Примите и нашу признательность, дорогие друзья.

Две компании, 150 читателей Русфонда и 4292 телезрителя ТРК «ТЕРРА» и ГТРК «Самара» оказали исчерпывающую помощь (1 069 081 руб.) четверым тяжелобольным детям — очередникам самарского бюро Русфонда.

Оплачены: лечение поражения центральной нервной системы Вике Анисимовой (полтора года, 199 740 руб., г. Отрадный); расходные материалы для инсулиновой помпы Вере Корчагиной (3 года, 162 459 руб., г. Самара); ходунки Савелию Пуларгину (3 года, 81 400 руб., г. Чапаевск). Спасибо!

Витя Кореньков, 11 лет, симптоматическая эпилепсия, требуется обследование. 64 920 руб.

Во время родов сын получил травму позвоночника и теменной части головы. В полгода у Вити начались приступы эпилепсии, к девяти месяцам они усилились — во время припадков сын терял сознание, у него останавливалось сердце. Операция на головном мозге, которую сделали в самарской больнице, не помогла — уже через два дня приступы возобновились. Болезнь не давала сыну развиваться, он долго не держал голову, не переворачивался. Состояние Вити улучшилось после того, как он прошел лечение в Московском институте медтехнологий. Припадки стали реже, сын научился стоять с опорой, начал говорить. Для дальнейшего лечения нам рекомендовали обратиться в ДГКБ №5 в Санкт-Петербурге. Витю обследовали и в декабре прошлого года прооперировали, лечение оплачивала я сама. Наконец-то, приступы прекратились! Сейчас сыну необходимо плановое обследование в ДГКБ, но оплатить его я уже не



могу, все средства ушли на лечение Вити. Живем мы вдвоем, на мое пособие и пенсию сына по инвалидности. Помогите, пожалуйста!

Анна Коренькова, Самара.

Нейрохирург ДГКБ №5 им. Н. Ф. Филатова Андрей Ляпин (Санкт-Петербург): «У Вити форма эпилепсии, при которой медикаментозное лечение неэффективно. Поэтому было проведено хирургическое удаление очага эпилепсии. Сейчас мальчику требуется пройти контрольное обследование».

Вика Кудряшова, 2 года, детский церебральный паралич, требуется лечение. 199 740 руб.

Роды были тяжелыми, дочка перенесла гипоксию, и у нее образовалась крупная гематома на голове. Вике перевели в отделение патологии новорожденных Самарской больницы, выписали только через месяц, без каких-либо рекомендаций. Дочка сильно отставала в развитии, в десять месяцев у нее диагностировали ДЦП. Мы возим Вику на курсы массажа, физиопроцедуры, занятия лечебной физкультурой, она проходила реабилитацию в различных специализированных центрах. Но улучшения небольшие: дочка научилась фокусировать взгляд, следить глазами за предметом. Но не сидит, не ходит, не говорит. Надо продолжать лечение. От родителей других детей я узнала про Институт медицинских технологий (ИМТ) в Москве, где лечат детей с такими же проблемами, там готовы нас принять. Но лечение стоит дорого. Нам такую сумму не собрать, мы живем в



деревне, муж работает на птицефабрике, я — дома, занимаюсь сыном. Прошу вашей помощи!

Татьяна Кудряшова, Кинель-Черкасский район.

Невролог ИМТ Елена Маляхова (Москва): «Вике необходима госпитализация для проведения восстановительного лечения, которое позволит снизить тонус мышц ног и рук, развить двигательные способности девочки».

Юля Чечун, 1 месяц, врожденная двусторонняя косолапость, требуется лечение по методу Понсети. 127 920 руб.

Когда дочка родилась, я увидела, что обе стопы у нее сильно повернуты внутрь, врачи диагностировали двустороннюю косолапость. Для нас с мужем это стало полной неожиданностью. Беременность у меня протекала нормально, УЗИ никаких патологий не выявило, и у нашей старшей дочки нет проблем со здоровьем. Из роддома Юлю направили на консультацию к ортопеду. Врач подтвердил диагноз и сказал, что дочке требуется лечение по методу Понсети. Это эффективный способ исправления косолапости. Важно начать лечение в первые месяцы жизни, тогда можно исправить дефект полностью. Если мы упустим время, дочка станет инвалидом, не сможет нормально ходить. Яшла клинику, где применяют этот метод, обратилась туда. Мне ответили, что готовы помочь Юле. Но лечение по Понсети не оплачивается из бюджета. А у нас нет необходимой суммы, вчетвером живем



на небольшую зарплату мужа. Помогите нам, пожалуйста!

Арина Чечун, г. Тольятти.

Руководитель ЗАО «Современные медицинские технологии. Клиника Константа» Юрий Филимендинов (г. Ярославль): «Юле необходимо лечение по методу Понсети. Мы выведем стопы в правильное положение, затем, после серии гипсований, проведем ахиллотомию. До пяти лет девочка должна будет носить специальную ортопедическую обувь — брейсы. Если начнем прямо сейчас, навсегда избавим Юлю от косолапости».