

НОВАЯ АКЦИЯ

Мамина красавица

АНЕ СОРОКИНОЙ
НЕОБХОДИМА СРОЧНАЯ
ОПЕРАЦИЯ ПО ЗАМЕНЕ
ПЛАСТИНЫ

ВЕРА АНДРИЯНОВА

У девочки сильная воронкообразная деформация грудной клетки. Такое искривление грудины вообще опасно для сердца и легких, а в Анином случае – особенно: в общей сложности она перенесла уже четыре операции. Но сейчас Анино сердце вновь в опасности.



Для спасения Ани Сорокиной не хватает 95 056 руб. Заведующий детским отделением АНО «Клиника НИИТО» Михаил Михайловский (Новосибирск): «У Ани воронкообразная деформация грудной клетки. В 2013 году мы заменили девочке пластину грудной клетки малоинвазивным способом. Сейчас, в связи с ростом ребенка, происходит ожидаемое смещение пластины. Поэтому необходима еще одна операция – по замене конструкции в грудной клетке. Дорогие друзья! Если вы решите спасти Аню Сорокину, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в Русфонд.

БОРЬБА С ПОРОКОМ

Ане было три месяца, когда мама заметила у нее в районе груди небольшую впадинку. Врачи у девочки обнаружили порок сердца.

– Врачи сказали, что у Анюты дефект межпредсердной перегородки, надо оперировать, – вспоминает мама Наталья.

В год девочке сделали операцию по квоте в Самарском клиническом кардиодиспансере. Все прошло успешно, а через пару лет кардиолог вообще снял девочку с учета – болезнь сердца больше не давала о себе знать.

Зато впадина на грудиने стала увеличиваться. Мама показала Аню ортопедом, те диагностировали врожденную воронкообразную деформацию грудной клетки. При таком искривлении грудины и ребра начинают сдавливать внутренние органы, прежде всего – сердце и легкие. В Анином же случае, учитывая, что она недавно перенесла операцию на сердце, это представляет особую опасность.

ЧРЕДА ОПЕРАЦИЙ

Когда девочке было три года, ей сделали операцию на грудной клетке – установили металлическую пластину, которая удерживает кости в нужном положении. После операции углубление на груди исчезло, но не на долго. В шесть лет Аня перенесла еще одну операцию. В этот раз врачи выполнили торакопластику – удалили несколько ребер. И заменили фиксирующую пластину – ведь девочка росла, и прежняя пластина начала смещаться.

Но через некоторое время мама вновь обнаружила на груди у Ани опасную впадинку.

Наталья очень переживала, что каждый раз дочке рассекают грудную клетку, а операции не приносят результата. И начала искать информацию о других методах лечения. Так узнала, что пластину можно установить щадящим способом, через небольшие разрезы. Такие операции проводят в новосибирской клинике НИИТО. Наталья отпра-

вила в Новосибирск медицинские выписки дочки, и вскоре Ане была проведена малоинвазивная операция по замене пластины. Оплатить лечение тогда помогли читатели Русфонда.

ДРУГАЯ ЖИЗНЬ

– Спасибо вам всем большое! Жизнь наконец-то вошла в спокойное русло, – признается Наталья. – В семь лет Аня пошла в школу, учиться ей очень нравится, она отличница, у нее много друзей.

Два месяца назад в семье Сорокиных появился маленький Матвей. Аня не отходит от братишки – нянчиться с ним она может часами.

– Аня заметно выросла – вновь пришло время менять пластину. Врачи считают, что эта операция может стать завершающей. Но нам не собрать такую сумму, – признается Наталья. – Я сейчас дома, с Матвеем и Аней. А у мужа совсем небольшая зарплата. Мы очень надеемся, что вы сможете нам помочь еще раз.

ПРЯМАЯ РЕЧЬ

Вика Анисимова, 2 года, детский церебральный паралич, требуется курсовое лечение. 199 200 руб.



При рождении наша дочь перенесла гипоксию (нехватку кислорода), ее положили в реанимацию, где она находилась целый месяц. После выписки Вика сильно отставала в развитии: не держала голову, не произносила звуков, не следила глазами за игрушками. Последствия гипоксии оказались тяжелыми – в девять месяцев дочери поставили диагноз ДЦП. Где мы только не лечили нашу девочку, но эффекта не было. В прошлом году Вика прошла лечение в Институте медицинских технологий (ИМТ) в Москве. Оплатить его нам помогли читатели Русфонда. Спасибо всем большое! Теперь дочка живо реагирует, когда к ней обращаются, улыбается, начала говорить слоги. Врачи отмечают хорошую динамику, рекомендуют нам

продолжать лечение. Но оплатить его мы не можем, так как в семье работает только муж, денег с трудом хватает на жизнь. Помогите нам еще раз, пожалуйста!

Валентина Анисимова, г. Отрадный.

Невролог ИМТ Ольга Рымарева (Москва): «Вике необходимо продолжить восстановительное лечение. Мы постараемся научить девочку уверенно держать голову, переворачиваться, сидеть с опорой, разовьем ее речь».

Рома Суворов, 5 лет, симптоматическая эпилепсия, требуется лечение. 124 732 руб.



При рождении сын сам не начал дышать, первую неделю жизни он был подключен к аппарату ИВЛ. Потом у сына нашли поражение головного мозга. Он плохо ел, все время плакал, а лечение не помогало. В четыре месяца у Ромы случился приступ: поднялась высокая температура, начались судороги. Затем припадки стали повторяться по пять-шесть раз в сутки. У каких только специалистов мы не были. Но лекарства, которые назначали сыну, снимали приступы на пару недель, затем они возвращались с новой силой. Нам посоветовали обратиться в Институт медицинских технологий (ИМТ) в Москве. Там Роме было проведено обследование, назначена новая терапия. И вот уже почти полтора года у сына не было приступов! Врачи говорят, сейчас необходимо оценить

состояние Ромы и начать восстановительное лечение. Но у нас нет возможности оплатить лечение. Помогите нам, пожалуйста!

Елена Суворова, г. Тольятти.

Невролог ИМТ Елена Малахова (Москва): «Рома нуждается в повторной госпитализации для контроля его состояния, мы оценим эффективность назначенной ранее терапии, в случае необходимости проведем ее коррекцию».

Максима Тумаева ждут в Санкт-Петербурге в июне

26 января мы рассказали историю семнадцатилетнего Максима Тумаева из Тольятти. У мальчика прогрессирующий S-образный сколиоз 2 степени, он страдает от сильной боли в спине, ему трудно ходить. Для того чтобы исправить деформацию позвоночника и избавить Максима от боли, требуется операция с применением металлических конструкций. Провести ее готовы в НИИ фтизиопульмонологии (Санкт-Петербург). Но лечение платное. А у мамы мальчика нет таких денег. Рады сообщить: вся необходимая сумма (471 301 руб.) собрана. Елена, мама Максима, благодарит всех за помощь.

Примите и нашу признательность, дорогие друзья.

39 наших читателей и 7858 телезрителей оказали исчерпывающую помощь (973 631 руб.) трем тяжелобольным детям – очередникам самарского бюро Русфонда.

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.

РУСФОНД ЗАПУСТИЛ ПРОЕКТ «РУСФОНД.ПРАВО»

Проект предусматривает оказание квалифицированными юристами бесплатной правовой помощи детям-сиротам и детям, оставшимся без попечения родителей, а также их законным представителям по широкому спектру вопросов в виде консультаций, разъяснений законодательства, составления документов правового характера,

подготовки ходатайств, сопровождения в судах (включая представительство). В рамках проекта правовую помощь также смогут получить работники государственных и негосударственных организаций для детей-сирот и детей, оставшихся без попечения родителей, специалистам органов опеки и попечительства. При реализации проекта будут использоваться средства государственной поддержки, выделенные в качестве гранта

в соответствии с распоряжением Президента Российской Федерации от 01.04.2015 № 79-рп и на основании конкурса, проведенного Общероссийским общественным движением «Гражданское достоинство». Работа над проектом продлится до 30 сентября 2016 года.

По всем вопросам обращаться к координатору проекта Марии Дарминой по почте prav@rusfond.ru или по телефону +7 929 506 69 56.

КАК ПОМОЧЬ

Основные способы перевода пожертвований
1. SMS-пожертвование
Отправьте слово ДЕТИ на номер 5541 (только для жителей России).
Стоимость одного SMS-сообщения – 75 рублей.
Количество SMS с одного номера не ограничено.
Услуга недоступна для корпоративных тарифов.
2. Через банк
Притий с реквизитами фонда (см. справку о Русфонде) в любой банк и сделать перевод.
Внимание: Сбербанк не облагает переводы в Русфонд комиссией. В строчке «назначение платежа» обязательно укажите, какому ребенку конкретно

вы хотите помочь (Например: Пожертвование на лечение Сашы Рыбакова. НДС не облагается).
3. Через терминал QIWI (КИВИ)
Выберите кнопку «Оплата услуг», затем «Другие», затем кнопку «Благотворительность» и «Российский фонд помощи».
Введите свой номер телефона и внесите пожертвование.
Внимание: эта помощь безадресная.
Если вы хотите, чтобы пожертвование поступило именно детям из Самарской области или конкретному ребенку, то после перевода сообщите его имя и фамилию нам по телефону 8-927-207-27-95.

4. Через банковскую карту
Зайдите на самарскую страничку Русфонда rusfond.ru/samara.
Выберите раздел «как помочь» и отправьте деньги с банковской карты Visa или MasterCard.
5. Другие способы
На сайте rusfond.ru вы найдете и другие способы перечисления пожертвования и сможете выбрать для себя наиболее удобный.
Например, получить и распечатать счет для оплаты в любом салоне связи «Евросеть», «Связной», МТС, «МобилЭлемент», «АльТелеком», оплатить через кошелек Rbk Money, Webmoney, через систему Яндекс.Деньги, «Contact» и «Лидер», получить квитанцию для перечисления через Почту России.