

Отдать себя

Необычная акция Русфонда и «Первого канала»

В конце прошлого года в 18-часовых новостях и в программе «Время» на «Первом канале» стартовала очередная благотворительная акция «Русфонд на Первом». Она стала 26-й по счету с начала этого проекта (10 октября 2011 года), восьмой в минувшем году – и первой, в ходе которой телезрители «Первого» и читатели Русфонда собирали средства на программу, а не на лечение конкретного ребенка. На создание Национального регистра доноров костного мозга. За две недели собрано более 96 млн руб.

ДОСЬЕ «ЭР»

Национальный регистр создается с августа 2013 года сотрудниками НИИ им. П.М. Горбачевой (Санкт-Петербург) на пожертвования читателей «Ъ» и rusfond.ru. За полтора года Русфонд перечислил на эти цели свыше 69 млн руб. В регистре сейчас около 2668 доноров, а в единой базе регистров России – уже 29 096 человек. Регистр и база необходимы для подбора неродственных доноров детям и взрослым, для которых единственным спасением от болезни является трансплантация костного мозга (ТКМ).

Откровенно говоря, у нас были сомнения. Мы впервые обратились к телезрителям с просьбой профинансировать не лечение одного ребенка, а реализацию медицинской программы. И впервые заявили к сбору такую солидную сумму – 60 млн руб. Эта сумма нужна на реактивы для типирования (определения генов, отвечающих за тканевую совместимость) трех тысяч человек, стало быть, для увеличения нашего регистра в 2015 году более чем вдвое. Отдадим должное мастерству профессионалов «Первого»: «программный» сюжет они построили через детскую судьбу. Героем стал девятилетний Вася ПЕРЕВОЩИКОВ из Удмуртии, донор для которого так и не был найден. Теперь ему предстоит более опасная ТКМ от одного из родителей...

Сомнения вызывала и степень знакомства наших зрителей с самой проблемой донорства костного мозга. У нас пока очень многие люди путают костный мозг со спинным – тем ценнее, что за короткое

время сюжета его авторы сумели объяснить такие сложные вещи, как тканевая совместимость, распределенность генотипов в зависимости от мест проживания наций и народностей, а также жизненную необходимость создания именно Национального регистра в нашей стране...

Все сомнения были развеяны вами, телезрителями и читателями. Уже к вечеру первого дня акции, когда было собрано около 40 млн руб., мы поняли, что заявленная сумма будет превышена и пора подумать об «излишках».

Что такое наши «излишки» при сборе SMS-пожертвований и как мы их используем? Это деньги, собранные сверх необходимых на лечение ребенка – героя телесюжета. Обычно мы направляем их на лечение русфондовских «очередников». На этот раз мы решили поступить так: из 36 096 210 руб. «излишков» на лечение онкобольных детей направить 17 млн руб., а оставшиеся средства использовать «по основному назначению». То есть на регистр, но особым образом: мы поддержим инициативы наших партнеров в регионах страны – добровольцев, которые на свой страх и риск, сверх должностных обязанностей, при скромной поддержке отдельных филантропов неустанно создают небольшие регистры. Речь идет об энтузиастах Челябинска, Самары, Петрозаводска, Екатеринбурга и других городов. Они делают свою работу с верой в будущее, когда удастся объединить отдельные региональные базы данных в одну – подлинно национальную. Будущее наступило: наша единая база пополняется адресами их доноров. Эту работу добровольцев сдерживало отсутствие финансирования. Теперь есть деньги на реагенты и оборудование для создания малых региональных регистров.

Есть и еще эффект «программной» акции на «Первом» помимо денежного. Мы получили непривычно обильную почту с предложениями помощи. Часть этих писем опубликована в комментариях к сюжету на rusfond.ru. Нам дороги слова поддержки и добрые пожелания. Еще дороже письма, в которых вы спрашиваете, как стать донорами костного мозга. Мы планируем новые акции в 2015 году по рекрутированию доноров, и вы подсказываете географию этих акций. Спасибо!

Виктор КОСТЮКОВСКИЙ,
специальный
корреспондент Русфонда,
руководитель программы
«Регистр против рака».



Он так мечтает танцевать

Обычные детские радости 4-летнему Денису КОЗЛОВУ недоступны. Он не может не только погонять с мальчишками по двору, попинать мяч, сейчас он не может даже ходить. Вот уже несколько месяцев ребенок борется с тяжелейшим заболеванием - злокачественной опухолью бедра, саркомой Юинга. Мальчику грозит ампутация ноги и требуется срочное эндопротезирование. Шанс победить страшный недуг есть. Но стоимость лечения - 12 209 286 руб. Уже собрано 5 593 748 руб. Если мы с вами поможем собрать недостающую сумму, у Дениса появится возможность вернуться в счастливое детство.

Это потрясающий ребенок, смывленный, смешливый и очень позитивный. Но он не понимает, почему врачи так долго не могут вылечить его ножку, и верит, что еще чуть-чуть – и снова сядет на любимый велосипед, снова будет играть в прятки с друзьями, а главное – снова будет танцевать! Денис – природный артист, говорят родственники и знакомые, подтверждают врачи и соседи по больничной палате. Петь и танцевать – его любимые занятия. Но если с пением у него по-прежнему все в порядке, то вот танцы пришлось отложить...

«Все началось в августе этого года с безобидного падения с велосипеда, - вспоминает Надежда ЯКОВЛЕВА, мама Дениса. – С кем не бывает, подумали мы. Однако вскоре сын стал прихрамывать. В травмпункте, куда обратились, нам сказали, что это банальный ушиб, не стали делать снимок и прописали мазь. Еще через неделю боль усилилась, появилась припухлость. Обратились в тот же травмпункт, уже к хирургу, который назначил

Для этого Денису нужно сделать эндопротез ноги и победить рак

прогревание. Сделать снимок тоже отказался. Состояние сына не улучшалось, и 1 сентября мы обратились в поликлинику № 3 Владивостока, где наконец-то сделали снимок ноги. С результатами рентгена мы оказались в «Центре материнства и детства», где выяснилось, что на месте ушиба образовалась опухоль. Компьютерная томография и биопсия подтвердили: опухоль есть и она растет, но образование доброкачественное. Тем не менее Дениса положили в больницу, провели обследование и поставили предварительный диагноз: «остеосаркома, рак костей». В Москве, в Центре детской гематологии им. Д. Рогачева, ознакомившись с нашими анализами, уточнили: «саркома нижней трети правого бедра, метастазы в легких и лимфоузлах». Опухоль оказалась злокачественной».

Грозный диагноз перевернул жизнь семьи. Четыре месяца Денис с мамой провели в отделении онкологии Краевой детской клинической больницы № 1. Малышу пришлось пройти уже три тяжелых курса химиотерапии. Встал вопрос об ампутации ноги. К сожалению, во Владивостоке органосохраняющую операцию мальчику сделать не могут. Из Центра детской гематологии им. Д. Рогачева тоже пришел отказ.

Помочь мальчику готовы в Германии, в Университетской клинике города Мюнстер, но сумма, необходимая на лечение и эндопротезирование, - более 12 млн рублей - неподъемная для родителей Дениса. В семье работает только папа, мама ухаживает за сыном.

Дениска каждый день говорит, что он здоров и хочет побегать. Но уже почти 4 месяца он даже не ходит... Для него, очень активного ребенка, это невыносимое испытание. Несколько раз у Дениса слу-

чались истерики, рассказывает мама, когда в больнице он не мог присоединиться к играющим детям: «Ну почему, почему так долго болит нога?! Я устал лежать! Я хочу бегать! Понимаешь?!» - кричал мальчик в слезах. Когда их с мамой наконец выписали домой, у Дениски появилась отдушина – караоке. Самые любимые его «хиты» - «Чунга-Чанга» и песни Димы Билана и Нюши.

Сейчас Денис с мамой готовятся к поездке в Германию. Малыш уже предвкушает первый в своей жизни полет на самолете, знает о том, что его снова ждет больница, но нисколько не боится. «Надо срочно вылететь, мне ведь скоро в детский сад идти», - серьезно заявляет он. Денис - настоящий боец, сам не сдается и родителей подбадривает. «Вот я натанцуюсь, когда ножка заживет!» - мечтательно говорит он маме и аж зажмуривается от удовольствия.

Натанцуйтесь, малыш, мы в этом не сомневаемся! Рядом с тобой очень много неравнодушных людей, и все вместе мы обязательно сделаем так, чтобы твоя мечта быстрее осуществилась.

Цена лечения Дениса Козлова - 12 209 286 руб.

Уже удалось собрать 5 593 748 руб.

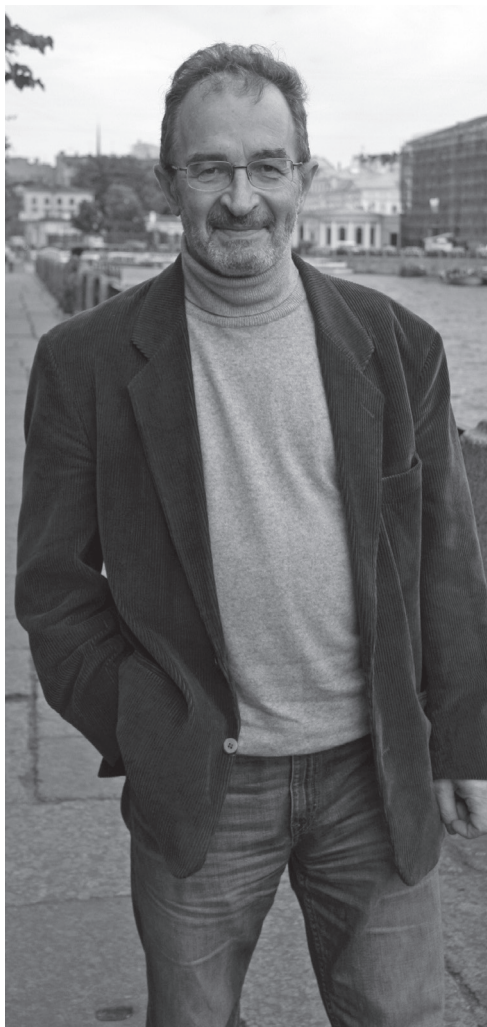
Русфонд (Москва) соберет еще 6 429 080 руб.

Не хватает 186 458 руб.

Директор клиники общей и онкологической ортопедии Университетской клиники Георг ГОСХЕГЕР (Мюнстер, Германия):

«У Дениса после трех курсов химиотерапии сейчас наблюдается положительная динамика, частично уменьшилась опухоль. В ближайшее время мы планируем провести операцию по удалению опухоли и установке эндопротеза».

Татьяна СУШЕНЦОВА



ПИСЬМА О ПОМОЩИ

Приморский край. Из свежей почты Русфонда

Даша ЛЕПЧУК, 4 года, макроглоссия (аномальное увеличение языка), спасет операция. Не хватает 200 000 руб.

Когда внучке было восемь месяцев, стало заметно, что у нее очень большой язык, который мешает ей есть. Мы думали, Даша подрастет, все придет в норму. Но язык становился все больше и больше. В поликлинике нам дали направление во Владивосток, в Краевой клинический центр, там диагностировали диффузное образование – доброкачественную опухоль языка. Врачи сказали, что в данном случае операцию можно делать не раньше одиннадцати лет. Но язык у Даши продолжал расти. В прошлом году мы решили обратиться в клиническую больницу Владивостока. После обследования выяснилось, что операция нужна безотлагательно, так как образование на языке настолько велико, что Даша может задохнуться во время сна. Но в Приморском крае такие операции не делают. Мне посоветовали обратиться в Центр челюстно-лицевой хирургии в Москве. Там ответили, что готовы помочь Даше. Но в прошлом году умерла Дашина мама. А папа отказался от родительских прав. Я сейчас оформляю опеку над Дашей и ее братом, второклассником Женей. Денег на оплату операции у меня нет, живем на мою пенсию. Когда получим квоту на лечение, неизвестно. А ждать нельзя, внучка может задохнуться в любой момент. Пожалуйста, помогите!

Наталья ЯНИШЕВСКАЯ, Надеждинский район.

Руководитель Московского центра челюстно-лицевой хирургии Виталий РОГИНСКИЙ (г. Москва):

«Увеличение языка вынуждает Дашу жить с постоянно открытым ртом, у нее непрерывное слюнотечение, нарушение речи и приема пищи. Девочке предстоит многоэтапное лечение. Сейчас требуется операция, которая позволит уменьшить размеры языка и устранить аномалию».



Игорь КУПРИЯНОВ, 10 лет, сахарный диабет 1 типа, требуются расходные материалы к инсулиновой помпе. 136 157 руб.

Так сложилась жизнь, что я воспитываю внука одна, мама и папа от него отказались и не помогают. Игорь болеет диабетом уже девять лет. Диагноз мальчику поставили в год и два месяца. Тогда Игоря в состоянии, близком к коме, доставили в детскую больницу. Врачи едва спасли его. С тех пор мы постоянно делаем уколы инсулина, измеряем уровень сахара, соблюдаем диету. Но в прошлом году состояние внука резко ухудшилось: нарушилась чувствительность рук и ног, не удавалось больше справиться с сильными скачками уровня глюкозы. В октябре Игорю установили инсулиновую помпу. Но сейчас для помпы нужны новые расходные материалы, иначе она не работает. А оплатить расходники я не могу, так как живем на две пенсии – Игоря по инвалидности и мою. Помогите!

Ольга КУПРИЯНОВА, г. Арсеньев.

Детский эндокринолог Приморского краевого центра диабета и эндокринных заболеваний Наталья ПАВИНА (г. Владивосток):

«Течение заболевания у Игоря тяжелое, отмечается высокая потребность в инсулине. Мальчику необходимо продолжать помповую инсулинотерапию».



КАК ПОМОЧЬ

Основные способы перевода пожертвований

1. Через банк

Прийти 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 Наташи и Милены Иващенко»). НДС не облагается.)

2. 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 Приморского края или конкретному ребенку, то после перевода сообщите его имя и фамилию нам по телефону: 8-914-790-93-31.

3. Через банковскую карту

Зайдите на приморскую страничку Русфонда rusfond.ru/vladivostok выберите раздел «Как помочь» и отправьте деньги с банковской карты Visa или MasterCard.

4. 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 системы «Яндекс.Деньги», Contact и «Лидер», получить квитанцию для перечисления через Почту России.

СДЕЛАНО

Лекарства для Оли Сысоевой оплачены!

23 декабря на сайте Русфонда, в газете «Золотой Рог» и в эфире ГТРК «Владивосток» мы рассказали историю девятилетней Оли СЫСОЕВОЙ из Владивостока. У девочки бронхиальная астма тяжелой формы, ей требуется лекарственный препарат омализумаб. Рады сообщить, что вся необходимая сумма (311 784 руб.) собрана. Евгения, мама Оли, благодарит читателей за помощь. Примите и нашу признательность, дорогие друзья!

И вот еще новости. Одна компания, 13 читателей и 7516 телезрителей оказали исчерпывающую помощь (777 923 руб.) троим тяжелобольным детям – очередникам бюро Русфонда в Приморском крае.

Оплачены: лечение детского церебрального паралича Насте БАЙКОВОЙ (1,5 года, 199 900 руб., г. Арсеньев); инсулиновая помпа и расходные материалы к ней Марине ДУБРОВСКОЙ (6 лет, 199 676 руб., г. Владивосток).

Помогли: Александр ТОКАРЕВ (Кемеровская обл.), Влад КИРСАНОВ (Новосибирская обл.), Валерий КУИМОВ (Татарстан), Ольга МОШКОВА (Хабаровский край), ООО «ФинансИнвестГруп», Андрей ВОРОНИН, Альбина ИСКАКОВА, Максим ЛЕВЯТОВ (все – Москва), Татьяна АНИСИМОВА, Екатерина ГИРЕЙЧУК, Дмитрий МАКСИМЕНКО, Юлия ОВСЯННИКОВА, Александра ХУЗИНА, Юлия ШУЛЬЦ (все – Приморский край). Спасибо!

Ирина БРУГГЕР.

СПРАВКА

Для тех, кто впервые знакомится с деятельностью Русфонда

Русфонд (Российский фонд помощи) создан осенью 1996 года для помощи авторам отчаянных писем в газету «Коммерсантъ». Проверив письма, мы размещаем их в газетах «Коммерсантъ» (Москва), «Золотой Рог», на сайтах rusfond.ru, livejournal.com, «Эхо Москвы», Zdorovye@mail.ru, в эфире «Первого канала», на телеканалах ГТРК «Владивосток» а также в 51 печатном, телевизионном и интернет-СМИ в различных регионах РФ.

Решив помочь, вы получаете у нас реквизиты фонда и дальше действуете сами либо отправляете пожертвования

через систему электронных платежей. Возможны переводы с кредитных карт, электронной наличностью и SMS-сообщением, в том числе из-за рубежа (подробности на rusfond.ru). Мы просто помогаем вам помогать. Читателям и телезрителям затея понравилась: всего собрано \$183,6 млн. В 2015 г. – 126 210 299 руб. Из них детям Приморского края – 777 923 руб.

Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф. Фонд – лауреат национальной премии «Серебряный лучник». Президент Русфонда – Лев АМБИНДЕР, лауреат премии «Медиа-менеджер России» 2014 года в номинации «За социальную ответственность медиа-бизнеса».

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@kommersant.ru.

Телефоны: в Москве 8-800-250-75-25 (звонок бесплатный, благотворительная линия МТС), факс 8-(495)-926-35-63.

Русфонд в Приморском крае: 8-914-790-93-31, maik-dv@yandex.ru, бюро Русфонда в Приморском крае.