



Критический возраст

Егора Гарнова спасет операция на сердце

Мальчику три года. У него сложный врожденный порок сердца. Кровь не насыщается кислородом, от малейшей физической нагрузки Егор синеет и задыхается. Он перенес уже три операции, предстоит четвертая. В клинике закончились квоты, на этот раз лечение будет платным. Откладывать операцию нельзя — промедление может стоить мальчику жизни. Родители Егора просят о помощи.

У Егорки опытная мама, он третий ребенок в семье. Еще в роддоме Наталью насторожил синеватый цвет кожи на голове малыша, но врачи успокоили: «Пустяки, это пройдет». Выписали мальчика с пометкой «здоров».

— Это сейчас, после трех операций, Егорка хоть как-то похож на здорового ребенка, — рассказывает Наталья. — Любит играть в машинки, смотреть мультики, обожает бегать за старшим братом Андреем. Правда, это у него плохо получается: сразу начинает задыхаться, синеют губы.

В месяц Егорка простудился. Услышав хрипы в легких малыша, педиатр направил его в Богородскую районную больницу в Нижегородской области. Там-то в сердце и обнаружили шумы. Порок оказался таким сложным, что врачи не решились начать лечение, перенаправляли мальчика из одной клиники в другую. Наконец в Федеральном центре сердечно-сосудистой хирургии (Пенза) родителям Егора озвучили суть проблемы: у мальчика нет прямого сообщения между желудочком сердца и легочной артерией. Из-за этого кровь плохо насыщается кислородом.

— Паника. Слезы. Не знаешь, куда бежать, у кого искать помощи, — вспоминает Наталья свое состояние в те дни. — Сейчас у нас есть свой врач. Есть план лечения. Есть перспективы.

Чтобы исправить врожденный дефект, нужно сформировать правильные круги кровообращения. Но радикальную коррекцию порока невозможно сделать одномоментно. Требуется несколько операций, две из которых сложные — Гленна и Фонтена.

Первый раз мальчика прооперировали в три месяца, врачи спасли жизнь Егору. Позже, в год, провели операцию Гленна.

— Чем старше сын становится, тем психологически сложнее ему перенести операции, — делится Наталья. — Маленький он ничего не понимал, а сейчас осознает, что мамы нет рядом. Когда я слышу из реанимации, как он плачет и зовет меня, сердце готово разорваться...

Операция Фонтена должна стать завершающей, но до нее дело пока не дошло. В сентябре 2015 года мальчика госпитализировали в третий раз, чтобы закрыть часть артерий и таким образом устранить кровоток, конкурирующий с основным кровотоком в легочной артерии. Артерии закрывали спиралью. На операцию потребовалось две квоты.

Сейчас Егору нужно запечатать оставшиеся артерии, а квоты закончились. Пока врачи не разберутся с артериями, нельзя приступать к операции Фонтена. Когда квота появится — неизвестно. Его лечащий врач перешел на работу в Детскую республиканскую клинику больницы Казани. Там готовы помочь Егорке.

Татьяна КОКИНА-СЛАВИНА
фото Анастасии Макарычевой



Для спасения Егора Гарнова не хватает 592 278 рублей

Врач-кардиолог Детской республиканской клинической больницы Юлия Калиничева (Казань): «Требуется закрытие множественные аортолегочные коллатеральные артерии, создающие конкурирующий кровоток в легочной артерии. После этого сможем перейти к завершающему этапу — операции Фонтена. Медлить нельзя: пациент достиг возраста, критичного для ее проведения».

Цена операции 597 378 руб. 5100 руб. собрали наши читатели. Не хватает 592 278 руб.

Дорогие друзья! Если вы решите помочь Егору Гарнову, пусть вас

не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. 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.

А владельцы айфонов могут отправить пожертвование через мобильное приложение. Скачать его можно по адресу www.rusfond.ru/app.

Экспертная группа Русфонда

ДРАМЫ В ПИСЬМАХ



Александр Гранкин,
координатор
информационного
отдела Русфонда

Каждый день на почту Русфонда приходят десятки просьб о помощи. К нам обращаются родители тяжелобольных детей с просьбой оплатить дорогостоящее лечение в клиниках, с которыми мы сотрудничаем, технические средства реабилитации или лекарства. В случаях, когда мы можем помочь, мы помогаем: Русфонд — благотворительный фонд помощи детям, и подобные просьбы — наш формат. Но есть и другие обращения, «неформатные». Это, например, просьбы оплатить лечение детей в клиниках, которые не являются партнерами фонда, купить лекарства, которые не зарегистрированы в России. И еще это просьбы о помощи взрослым людям.

Такие письма, если речь идет о медицинской помощи, мы пересылаем на горячую линию Министерства здравоохранения РФ. Как правило, ответ поступает в течение недели, и это может быть как

Доживем ли до понедельника

Русфонд как горячая линия Минздрава

откровенная отписка — чаще всего, если речь идет о лечении за границей, — так и поручение местному департаменту здравоохранения обеспечить автора обращения требуемой медицинской помощью или лекарственными препаратами.

В январе 2016 года в Русфонд обратилась Марина С., жена Дмитрия С., из города Балашихи Московской области. У тридцатидвухлетнего мужчины обнаружили рак толстой кишки. В том же месяце в Московском областном онкодиспансере в Балашихе была проведена операция по удалению опухоли, также пришлось удалить и селезенку. После этого был проведен блок химиотерапии. Для следующего этапа лечения Дмитрию был показан препарат авастин. Лекарство дорогое, но оно входит в список жизненно необходимых, а значит — закупается за счет госбюджета. Но, как часто бывает, когда речь идет о дорогостоящих препаратах, лекарства авастин в наличии не было. Марине так и сказали в Московском областном онкодиспансере: препарата нет, покупайте сами, правда, непонятно, где его искать. То есть фактически отдел дополнительного льготного лекарственного обеспечения города Балашихи

отказался выполнять свои обязанности. Препарат был нужен Дмитрию через две недели. Но лечащий врач по каким-то внутренним правилам мог согласовать назначение лекарства и выдать соответствующую справку только по понедельникам, после так называемой летучки. Если пациент обратится за лекарством после этого врачебного совещания, он получит тот же ответ, что и Дмитрий: «Приходите через неделю, с утра в понедельник, — раньше дать вам справку и составить запрос в отдел дополнительного льготного лекарственного обеспечения мы не можем».

И очередная неделя будет упущена. Но даже если в следующий понедельник получить справку удастся, то пока поставят в лист ожидания, пока сделают запрос на закупку препарата, пройдет еще не одна неделя. Для тяжелобольного человека эта проволочка может стать фатальной.

И Марина обратилась в Русфонд. Она прекрасно понимала, что фонд детский, но знала, что подобные «неформатные» просьбы пересылаются на горячую линию Минздрава.

Письмо Марины мы переслали, через семь дней пришел официальный

ответ — поручение областному департаменту обеспечить Дмитрия лекарством. Но еще до получения официального ответа из Москвы с Дмитрием связался заведующий онкологическим диспансером и сообщил, что препарат будет выдан, что бумаги на его получение уже готовы и ждать несколько недель не придется.

С февраля этого года Дмитрий получает необходимое лекарство регулярно и без задержек. А в начале апреля Марине позвонила начальник отдела дополнительного льготного лекарственного обеспечения Балашихи и заверила, что Дмитрий и в дальнейшем будет обеспечен препаратом авастин в полном объеме. И добавила, что жаловаться больше не надо. Надо просто приходиться к лечащему врачу за рецептом. Можно и не в понедельник...

С марта 2013 года на горячую линию Министерства здравоохранения РФ Русфонд отправил 124 просьбы о помощи взрослым людям, страдающим онкологическими заболеваниями. Ответы были даны на 72 обращения. Помощь была оказана в 46 случаях.

ИЗ СВЕЖЕЙ ПОЧТЫ

Миша Швецов



2 года, детский церебральный паралич, требуется лечение. 199 620 руб.

Мы с мужем готовились стать родителями во второй раз и ждали появления на свет двух мальчиков. Беременность протекала тяжело, сыновья родились до срока, совсем крошечными. На четвертые сутки у братьев произошло кровоизлияние в мозг, врачам удалось выходить только Мишу. Уже в первые месяцы стало заметно, что сын отстает в развитии — он почти не двигался, не переворачивался, лежал на спине, раскинув руки. Семь месяцев мы провели в больнице. Мишу выписали с диагнозами

«умеренная гидроцефалия» и «детский церебральный паралич». Мы нашли клинику, которая занимается реабилитацией таких деток. Лечение было эффективным. Сын ходит с поддержкой, сидит сам, без опоры, хоть и недолго. Он понимает обращенную к нему речь и даже понемногу лепечет. Реабилитацию мы оплачивали самостоятельно, с помощью родственников и коллег. Сейчас Мишу готовы принять в Институте медицинских технологий (ИМТ, Москва), но наши финансовые возможности исчерпаны. Пожалуйста, помогите! Сыну очень нужно пройти лечение в ИМТ, чтобы снизить спастичность. У Миши мышцы постоянно в тонусе, поэтому он может ходить только на носочках.

Мария Швецова, г. Дзержинск

Невролог ИМТ Елена Малахова (Москва): «Чтобы снизить патологический тонус мышц, увеличить двигательную активность, развить мелкую моторику рук и координацию движений, Мише требуется госпитализация».

Ваня Сергеев



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

Диагноз Ване поставили, когда ему было шесть лет. Начали делать уколы шприц-ручкой, но никак не удавалось подобрать верную дозу инсулина. Особенно тяжело было, когда Ваня пошел в первый класс. В таком возрасте ребенку тяжело соблюдать строгую диету и контролировать физические нагрузки. Врач рекомендовал перейти на помповую терапию. Приобрести помпу самостоятельно мы не могли, помог Русфонд. Теперь Ваня

чувствует себя намного лучше. Раньше мы подбирали еду с учетом введенной дозы инсулина, теперь дозировку корректируем в зависимости от того, что находится в тарелке. Жить с диабетом стало намного проще: Ване не приходится делать уколы при одноклассниках. Он может гулять с друзьями, заниматься любимым делом — играть на скрипке. Сейчас у Вани начинается пубертатный период, в организме происходит гормональная перестройка, поэтому контролировать диабет особенно сложно. Помповая терапия просто необходима, а у нас заканчиваются расходные материалы. Мы вынуждены вновь обратиться к вам за помощью.

Евгения Сергеева, Нижний Новгород

Врач-эндокринолог Детской поликлиники № 48 Наталья Цветкова (Нижний Новгород): «Ване рекомендовано продолжать помповую инсулинотерапию, чтобы избежать риска развития осложнений».

Тимур Вейсов



4 года, двусторонняя сенсоневральная тугоухость 2 степени, требуются слуховые аппараты. 213 600 руб.

Сын рано начал говорить, но не выговаривал шипящие, свистящие звуки, проглатывал окончания. Врачи предполагали неврологические проблемы, но назначенное лечение не помогло. В два с половиной года стало очевидно, что Тимур плохо слышит. Мы обратились к сурдологу. Оказалось, что у сына жидкость за барабанной перепонкой, двусторонний отит. Жидкость удалили, слух восстановился. Но сын стал

часто болеть, были осложнения на уши. В четыре года Тимур поставили диагноз «двусторонняя сенсоневральная тугоухость 2 степени» и рекомендовали слуховые аппараты. У нас нет возможности их приобрести. Я работаю воспитателем, а у мужа непостоянный заработок. Сын ходит в детский сад, он очень общительный и огорчается, что сверстники не понимают его. Для развития речи ему нужны занятия с логопедом, но без слуховых аппаратов их нельзя начать. Очень просим помочь нам.

Татьяна Вейсова, Нижний Новгород

Сурдолог Нижегородской областной детской клинической больницы Евгения Гусева: «Тимур рекомендовано бинауральное слухопротезирование мощными цифровыми многоканальными программируемыми аппаратами. Аппараты позволят компенсировать нарушения слуха и правильно развить речь мальчика».

КАК ПОМОЧЬ

1. Через банк

Прийти с реквизитами фонда в любой банк и сделать перевод. В строке «назначение платежа» обязательно укажите, какому ребенку конкретно вы хотите помочь (например: Пожертвование на лечение Егора Гарнова. НДС не облагается).

2. Через банковскую карту

Зайдите на страничку Русфонда (rusfond.ru) в раздел «Как помочь» и отправьте деньги с банковской карты.

3. Регулярные пожертвования

Списания будут происходить с вашей банковской карточки каждые тридцать дней автоматически. Суммы платежей — от 100 до 50 000 руб. Для осуществления платежа зайдите на

страничку Русфонда (rusfond.ru) в раздел «Как помочь».

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», «АльтТелеком»,

оплатить через кошелек RBK Money, Webmoney, через систему Яндекс.Деньги, «Contact» и «Лидер», получить квитанцию для перечисления через Почту России. 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.

КОМУ МЫ УЖЕ ПОМОГЛИ

Жоре Гнедашу оплачена инсулиновая помпа и расходные материалы к ней



19 апреля на страницах «Новой» в Нижнем мы рассказали историю 15-летнего Жоры Гнедаша из Арзамаса.

У мальчика сахарный диабет 1 типа, инсулинозависимый. Чтобы не допустить осложнений заболевания, Жоре необходима инсулиновая помпа. У родных мальчика нет возможности приобрести прибор. Рады сообщить: вся необходимая сумма (199 676 руб.) собрана. Ольга, мама Жоры, благодарит читателей за помощь. Примите и нашу признательность, дорогие друзья.

И вот еще новости. Одна компания, 36 читателей и 3121 телезритель оказали исчерпывающую помощь (527 006 руб.) трем тяжелобольным детям — очередникам нижегородского бюро Русфонда.

Оплачены: слуховые аппараты Дане Шмарину (12 лет, 213 600 руб., Нижний Новгород); реабилитационное устройство СВОШ Лёше Короткову (7 лет, 109 577 руб., Уренский район).

Помогли: Дмитрий (Новосибирская обл.), Владимир, Елизавета, Ольга Александровна Шмойло, Татьяна, timdk (все — Москва), ООО «Орнамент», Александр, Анна, Дмитрий, Елена, Надежда, Юлия, Юрий Лукьянцев, stAzurroGer (все — Нижегородская обл.). Спасибо!

Алексей ШЕВЦОВ

Для тех, кто впервые знакомится с деятельностью Русфонда

Русфонд (Российский фонд помощи) — один из крупнейших благотворительных фондов современной России, создан в 1996 году как благотворительный журналистский проект. В настоящее время действуют 20 региональных представительств фонда в России.

Миссия фонда — помощь в лечении тяжелобольных детей и инвалидов, содействие развитию гражданского общества и внедрению высоких медицинских технологий.

За минувшие годы Русфонд создал уникальную модель адресного журналистского фандрайзинга. В настоящее время фонд системно публикует просьбы о помощи на страницах газеты «Коммерсантъ» и на rusfond.ru, а также на информационных ресурсах 98 региональных партнерских СМИ.

С 2011 года развивается телевизионный проект «Русфонд на «Первом», с 2013 года партнерами фонда стали региональные филиалы ВГТРК.

Только в 2015 году более 6 млн телезрителей и читателей Русфонда помогли 2596 детям России и СНГ, собрав и пожертвовав свыше 1,578 млрд руб. За 2016 год собрано

560 436 379 руб., помощь получили 830 тяжелобольных детей.

За 19 лет частные лица и компании пожертвовали в Русфонд свыше 8,023 млрд руб. (по состоянию на 19.05.2016), на эти деньги возвращено здоровье более чем 15 тысячи детей. Серьезную поддержку получили сотни многодетных и приемных семей, взрослые инвалиды, а также детдома, школы-интернаты и больницы России. Фонд организует акции помощи в дни национальных катастроф. Русфонд помог 118 семьям моряков АПЛ «Курск», 153 семьям пострадавших от взрывов в Москве и Волгодонске, 52 семьям погибших заложников «Норд-Оста», 100 семьям пострадавших в Беслане.

Фонд — лауреат национальной премии «Серебряный лучник», награжден памятным знаком «Милосердие» № 1 Министерства труда и социального развития РФ за заслуги в развитии российской благотворительности. Руководитель Русфонда Лев Амбиндер — член Совета при Президенте РФ по развитию институтов гражданского общества и правам человека.

Дополнительную информацию о Русфонде можно найти на rusfond.ru.

Реквизиты:	Благотворительный фонд «РУСФОНД», ИНН 7743089883, КПП 774301001, р/с 40703810700001449489 в АО «Райффайзенбанк» г. Москва, к/с 30101810200000000700, БИК 044525700
Назначение платежа:	Пожертвование на лечение фамилия и имя ребенка. НДС не облагается.
Адрес фонда:	125315, г. Москва, а/я 110; rusfond.ru
E-mail:	nnov@rusfond52.ru; rusfond@rusfond.ru
Телефоны:	в Москве 8-800-250-75-25 (звонок бесплатный, благотворительная линия МТС), факс (495) 926-35-63 Русфонд в Нижнем Новгороде: 8-920-253-82-63, руководитель Нижегородского бюро Алексей Шевцов