

Русфонд и «Восточно-Сибирская правда» продолжают совместный благотворительный проект, цель которого – помочь тяжелобольным детям из Иркутской области. На наших страницах будут публиковаться истории детей, которым нужна конкретная помощь. Мы заранее признательны всем, кто откликнется и решит помочь. Любая ваша помощь будет принята с величайшей благодарностью!

# Найти причину

## Арине Шубенко требуется лечение

Девочке один год. Почти с рождения её мучают сильные приступы, нередко сопровождающиеся остановкой дыхания. Определить причину этих припадков, поставить диагноз и подобрать эффективную терапию врачам никак не удаётся. Помочь Арине готовы в московском Институте медицинских технологий (ИМТ). Но у родителей девочки нет возможности оплатить лечение.

Арина «гуляет» на руках у мамы. Можно подумать, что девочка стала ходить и попросилась на ручки. Но Арина не может ходить. Она не может стоять и говорить, сидеть у нее получается только с поддержкой. Развитию девочки мешают приступы, похожие на эпилептические.

С рождения я кормила Аришу грудью, всё было хорошо. Проблемы начались, когда мы, по совету педиатра, стали докармливать дочку смесью. Арине было три недели, и участковый врач посчитала, что молока дочке не хватает, что она недостаточно набирает вес. И назначила сухую смесь, – вспоминает Марина, мама Арины.

После первого же кормления смесью девочка стала вздрагивать, у неё открылась рвота, начались проблемы с пищеварением. Через два дня сухую смесь отменили. Арина снова получала только грудное молоко. Но приступы остались, они происходили почти после каждого приема пищи. И вскоре усилились, стали сопровождаться криками и остановкой дыхания. Родители обратились к неврологу, но тот никаких отклонений у Арины не нашёл.

– Восьмое мая прошлого года я, наверно, никогда не забуду. У нашей двухмесячной девочки в тот день произошло пять приступов с остановкой дыхания! Она была синяя... Не дождавшись «скорой», мы сами отвезли Арину в Ивано-Матрёнинскую детскую больницу в Иркутске. Нас положили в отделение токсикологии, – рассказывает Марина. – В течение двух недель Арине проводили различные обследования, выяснили, в чём причина приступов,



но так ничего и не нашли. Выписали нас с диагнозом «функциональное расстройство пищеварения неясного происхождения». И назначили противосудорожные препараты.

На некоторое время приступы у девочки почти прекратились. Но в пять месяцев они возобновились с новой силой – у Арины случилась целая серия судорог. Девочку положили в Иркутскую государственную областную детскую клиническую больницу. Электроэнцефалограмма головного мозга показала судорожную готовность. Арине назначили новые лекарства, но эффекта от них не было. И родителям рекомендовали обследовать ребенка в федеральных клиниках.

Тем временем девочка почти перестала прибавлять в весе, она не интересовалась игрушками.

– Мы поехали в Москву, сначала в Институт детской неврологии и эпилепсии, где в ноябре прошлого года Арине прописали сабрил. Он избавил дочку от тяжелых и длительных приступов. Остались вздрагивания и замиранья. Потом сделали генетический анализ в Медико-генетическом научном центре, но он ничего не выявил. Обследовались в Российской детской клинической больнице в Москве. Здесь дочке поставили диагноз «симптоматическая

фокальная эпилепсия», но под вопросом, – рассказывает Марина. – От других родителей в больницах я узнала про московский ИМТ, там помогают детям с такими же проблемами, подбирают препараты, которые позволяют справиться с приступами. Я обратилась туда. Там готовы нас принять. Но оплатить лечение мы сами не можем, так как все наши средства уже израсходованы. Зарплаты мужа и пенсии Арины нам едва хватает на лекарства для дочки и продукты. Можем надеяться только на помощь добрых людей.

ТАТЬЯНА ЛОБАНОВА  
ФОТО АВТОРА

**Для спасения Арины Шубенко не хватает 199 740 руб.**

*Невролог ИМТ Елена Малахова (Москва): «Арине необходима госпитализация для проведения обследования и подбора противосудорожной терапии, которая позволит добиться длительной ремиссии. После этого можно будет заняться восстановительным лечением девочки».*

**Стоимость лечения 199 740 руб.**

**Дорогие друзья! Если вы решите помочь Арине Шубенко, то 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 пожертвование с банковской карты или электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа.**

ЭКСПЕРТНАЯ ГРУППА РУСФОНДА

## Ваня Коногорский получит расходные материалы к инсулиновой помпе

27 апреля в газете «Восточно-Сибирская правда», на сайте Irk.ru и в эфире ГТРК «Иркутск» мы рассказали историю шестилетнего Вани Коногорского из Иркутска, страдающего сахарным диабетом. Мальчику необходимы расходные материалы к инсулиновой помпе. Рады сообщить, что вся необходимая сумма (136 157 руб.) собрана. Евгения, мама Вани, благодарит читателей за помощь. Примите

и нашу признательность, дорогие друзья!

И вот ещё новости. Три компании, 33 наших читателя и 2173 телезрителя оказали исчерпывающую помощь (849 045 руб.) трем тяжелобольным детям – очередникам иркутского бюро Русфонда.

Оплачены: окклюдер для операции по поводу врождённого порока сердца Оле Гуртенко (11 лет, 449 780 руб., г. Тулун); лечение ско-

лиоза Валере Фомину (15 лет, 259 400 руб., г. Братск).

Помогли: Забайкальцы (Нижегородская обл.), Антон Сергеевич (Пермский край), Ирина Александровна (Республика Бурятия), Дарья Александровна (Самарская обл.), Андрей Воронин, Анна Петровна, Ирина (все – Москва), ИП Муравьев Алексей Александрович, ООО «МегаИнкомсервис», ООО «Радуга», Рамаха, Александр Тетерин, Александра, Андрей Букин, В.О. По-

намарчук, Валерий Вячеславович, Владислав Х., Галина Геннадьевна Буянова, Евгений Кофман, Елена, Елена Алексеевна, Елена Васильевна, Елена Владимировна, Кира, Михаил, Наталья Александровна, Саша, Светлана Иванова, Светлана Николаевна, Светлана Петровна, Сергей Андреевич, Татьяна, Татьяна Владимировна, Юлия Коровина, Юрьевна (все – Иркутская обл.). Спасибо!

ТАТЬЯНА ЛОБАНОВА

## ПИСЬМА

**МАРК ДЕМИДОВ, 2 ГОДА, ВРОЖДЁННЫЙ ПОРОК СЕРДЦА, СПАСЁТ ЭНДОВАСКУЛЯРНАЯ ОПЕРАЦИЯ, ТРЕБУЕТСЯ ОККЛЮДЕР. 339 179 РУБ.**

Почти с рождения сын часто болеет простудами. На очередном осмотре в поликлинике, когда Марку было пять месяцев, врач услышала у него в сердце шумы. Обследование показало, что у сына порок сердца – открытый артериальный проток. Врачи решили подождать с операцией, пока Марк подрастёт, окрепнет. К восьми месяцам диаметр отверстия уменьшился и появилась надежда, что проток закроется самостоятельно, тогда хирургическое вмешательство не потребует. Сын растёт слабым, устаёт при малейшей физической нагрузке. На недавней консультации обнаружилось, что отверстие не только не закрылось, но, наоборот, стало заметно больше. Необходима срочная операция, говорят врачи. Сделать её можно наиболее щадящим эндоваскулярным способом с применением окклюдера – специальной «заплатки». Саму операцию выполняют за счет бюджета, но надо оплатить окклюдер. А у меня нет таких средств. Жена занимается нашими двумя маленькими детьми, не работает, а моей зарплатой хватает только на жизнь. Помогите, пожалуйста! Александр Демидов, г. Иркутск.



Детский кардиолог Иркутской областной клинической больницы Татьяна Кондратьева: «Учитывая размер и особенности порока, а также риск развития лёгочной гипертензии, Марку необходимо эндоваскулярное закрытие протока окклюдером».

**ВАНЯ ЗБАРАЦКИЙ, 7 ЛЕТ, САХАРНЫЙ ДИАБЕТ I ТИПА, ТРЕБУЕТСЯ ИНСУЛИНОВАЯ ПОМПА И РАСХОДНЫЕ МАТЕРИАЛЫ К НЕЙ. 199 676 РУБ.**



В четыре года сына начала мучить жажда, он постоянно просил пить. Врач объяснила это недавней простудой и нехваткой витаминов. А через месяц во время прогулки в детском саду Ване стало плохо, на «скорой» его доставили в больницу, положили в реанимацию. Уровень сахара в крови у Вани оказался в пять раз выше нормы! Врачи Иркутской государственной областной детской

клинической больницы (ИГОДКБ) диагностировали сахарный диабет. С тех пор наша жизнь изменилась – постоянные уколы инсулина, изменение уровня глюкозы, строгая диета. И на первое время удалось нормализовать состояние. Но сейчас самочувствие Вани ухудшилось, сахар часто подскакивает до критических показателей, сбить его не получается в течение нескольких дней. Врачи настоятельно рекомендуют установить сыну инсулиновую помпу. Осенью Ваня должен пойти в первый класс. За счёт бюджетных средств помпу нам не дают. А оплатить её самостоятельно мы не можем, так как я не работаю, занимаюсь Ваней, живём на небольшую зарплату мужа и пенсию сына по инвалидности. Помогите нам, пожалуйста! Наталья Збарацкая, г. Иркутск.

Заведующая отделением эндокринологии ИГОДКБ Ольга Дик (г. Иркутск): «У Ивана болезнь протекает тяжело и нестабильно, с резкими перепадами сахара в течение суток. Мальчику необходима помповая инсулинотерапия. Это позволит компенсировать заболевание».

**САША БОБРОВИЧ, 13 ЛЕТ, ГРУДОПОЯСНИЧНЫЙ СКОЛИОЗ 3-4 СТЕПЕНИ, СПАСЁТ ОПЕРАЦИЯ, ТРЕБУЮТСЯ МЕТАЛЛОКОНСТРУКЦИИ. 276 521 РУБ.**

Два года назад летом дочка резко выросла, у неё сильно изменилась осанка, искривился позвоночник. В поликлинике Саше сделали рентген и диагностировали «идиопатический S-образный сколиоз грудного отдела позвоночника 3 степени». Нам дали направление на обследование в Иркутскую государственную областную детскую клиническую больницу (ИГОДКБ), там подтвердили диагноз. Дочке назначили курсы массажа, физиотерапию, лечебную физкультуру. Мы по своей инициативе ездили на консультацию к разным специалистам. Но улучшений нет. Врачи говорят, ситуация тяжёлая – деформация усиливается, негативное давление испытывают внутренние органы, начал расти горб, поражён малоберцовый нерв. Сейчас дочка практически при любом движении испытывает боль. Необходима срочная операция на позвоночнике с применением металлических конструкций. Саму операцию сделают по квоте. Но надо оплатить металлоконструкции. А нам самим не собрать такую сумму, так как растим двух дочерей, наших с мужем зарплат хватает только на самое необходимое. Прошу ва-



шей помощи! Татьяна Бобровиц, г. Иркутск.

Заведующий нейрохирургическим отделением ИГОДКБ Сергей Кувин (г. Иркутск): «У Саши тяжёлая деформация позвоночника, которая продолжает прогрессировать. Девочке требуется срочная операция на позвоночнике с использованием металлоконструкций. Это позволит устранить искривление».

## 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), «Восточно-Сибирская правда», на сайтах rusfond.ru, livejournal.com, «Эхо Москвы», ВСП, ru, IRK.ru, в эфире «Первого канала», на телеканалах ГТРК «Иркутск» и телекомпания «АИСТ», а также в 64 печатных, телевизионных 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: за 18 лет собрано \$191,3 млн. В 2015 г. – 543 206 819 руб. Из них детям Иркутской области – 3 031 262 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 АО «Райффайзенбанк», г. Москва  
к/с 30101810200000000700  
БИК 044525700  
**Назначение платежа:**  
**Пожертвование на лечение (фамилия и имя ребёнка).**

Российский фонд помощи



**Русфонд**  
Помогаем помогать

НДС не облагается.  
Адрес фонда: 125252, г. Москва, а/я 50; rusfond.ru; e-mail: rusfond.irkutsk@mail.ru; rusfond@rusfond.ru.  
Телефоны: в Москве 8-800-250-75-25 (звонок бесплатный, благотворительная линия МТС), факс (495) 926-35-63; в Иркутске 8-924-702-03-22, руководитель бюро Русфонда Татьяна Козьмина.