

Виктор Костюковский, специальный корреспондент Русфонда, руководитель программ «РЕГИСТР ПРОТИВ РАКА»

Казанские надежды

Каким мы видим донорский регистр Татарстана

Мы уже сообщали на rusfond.ru, что команда Русфонда вместе с сотрудниками Санкт-Петербургского НИИ детской онкологии, гематологии и трансплантологии им. Р. М. Горбачевой в конце октября посетила Казань. Еще в прошлом году между Русфондом, НИИ им. Р. М. Горбачевой и Минздравом Татарстана достигнута договоренность об участии республики в создании национального регистра доноров костного мозга. В этот раз нам предстояло оценить готовность казанских коллег к участию в проекте.

Национальный регистр доноров костного мозга имени Васи Перевощикова объединяет девять российских локальных регистров и один казахстанский. В общей базе данных сейчас 42 224 потенциальных донора. 76 из них стали реальными донорами — поделились кроветворными стволовыми клетками с тяжелобольными людьми.

В прошлом году на встрече с министром здравоохранения республики Аделем Вафиным было определено, что научным, лабораторным и организационным центром будущего татарстанского регистра (как части национального) станет Институт фундаментальной медицины и биологии Казанского федерального университета во главе с профессором Андреем Князовым. В этот раз мы убедились в правильности выбора. Лабораторная база института не просто богата — она поражает воображение даже специалистов. Если говорить о регистре, база вполне достаточна для того, чтобы начать работу, как говорится, хоть сегодня. Тем не менее некоторое время на подготовку необходимо.

Каким мы видим будущий татарстанский регистр?

Во-первых, речь идет о рекрутировании доноров-добровольцев не только из самого Татарстана с численностью населения 3,8 млн человек, но и из соседних регионов Приволжского федерального округа, где живет пятая часть населения России — около 30 млн человек (напомним, главные принципы донорства костного мозга во всем мире — добровольность, безвозмездность, анонимность). Создаваемый в Казани регистр способен оказать особо востребованным, потому что в этом огромном регионе живут представители около 200 национальностей и народностей. В привлечении доноров мы напомним о помощи местных благотворительных фондов и волонтеров. Огромную поддержку будущему регистру может оказать Республиканский центр крови с его дорогостоящими, хорошо мотивированными донорами крови. Это мнение разделяют и главврач центра Рамиль Тураев.

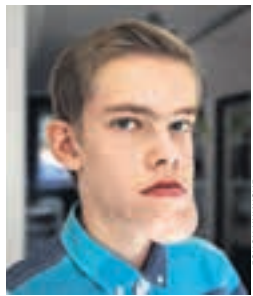
Во-вторых, для формирования регистра предстоит определить HLA-фенотип (набор генов, отвечающих за тканевую совместимость) каждого донора. Потребуются реагенты, а они весьма дороги — примерно 20 тыс. руб. в расчете на одного донора. Наши читатели уже знают, что Русфонд создает национальный регистр на пожертвования граждан. В этом смысле татарстанцы в числе наиболее сопричастных, активных людей, что показывает четырехлетний опыт работы регионального бюро Русфонда в Казани. Однако надо сразу сказать: чтобы в краткие сроки сделать регистр Татарстана поистине массовым и эффективным, даже широкого участия частных жертвователей республики может оказаться мало, потребуется и финансовая поддержка бизнеса.

Мы надеемся, что в 2016 году татарстанский регистр стартует и начнет приносить пользу пациентам с лейкемиями и генетическими заболеваниями, которые лечат пересадкой костного мозга.

Сначала его доноры будут востребованы клиниками Москвы, Санкт-Петербурга, Екатеринбурга. Но уже в 2017 году, по словам первого заместителя министра здравоохранения республики Сергея Осипова, Казань и сама приступит к освоению сложнейшей процедуры трансплантации. Петербуржцы помогут.

Весь сюжет
rusfond.ru/kolonka

Операция Даниилу Шульге оплачена



30 октября в „Ъ“, на rusfond.ru и в эфире ГТРК «Лотос» мы рассказали историю Даниила Шульги из Астраханской области («Товарищ с улицы Боевой», Светлана Иванова). У мальчика врожденная аномалия развития — фиброзная дисплазия верхней и нижней челюстей. На лице Даниила огромная опухоль. Ему трудно есть, пить, говорить и улыбаться. Исправить асимметрию лица и избавиться мальчика от боли может операция. Дано готово принять в Центре челюстно-лицевой хирургии (Москва). Но оплатить операцию у родных мальчика нет возможности. Рады сообщить: вся необходимая сумма (504 тыс. руб.) собрана. Ольга, мама Даниила, благодарит всех за помощь. Примите и нашу признательность, дорогие друзья.

Всего с 30 октября 86 929 читателей rusfond.ru, «Ъ», телезрителей «Первого канала», ГТРК «Лотос», «Славия», «Мурман», «Волгод», «Волгоград-ТРВ», а также 79 региональных СМИ — партнеров Русфонда исчерпывающе помогли 32 детям на 15 776 884 руб.

полный отчет
<http://www.rusfond.ru/sdelano>

Три минуты

Артема Глущенко спасет операция на позвоночнике



У четырехлетнего Артема сколиоз третьей степени. Он ненавидит зиму и осень, потому что теплая одежда давит на искривленный позвоночник. Он с трудом спускается по лестнице с пятого этажа и выходит на улицу уже совсем уставшим. Во дворе гоняют мяч соседские ребяташки, Артему хочется подойти к ним, но мама ведет его за руку к лавочке, чтобы он немножко поотдохнул.

Три минуты до поликлиники — для Артема большое испытание. Из-за большого сколиоза даже короткая прогулка превращается в пытку.

Артем простудился, у него кашель. Единственный детский врач в поселке отказался приходить к нему делать уколы, потому что у нее много других больных.

И вот Артем с мамой идут в поликлинику сами.

— Это рядом, — говорит Татьяна, мама Артема, — всего три минуты.

И они начинают собираться. Когда мама натягивает на Тему вязаный свитер и куртку, ему кажется, что его запечатывают в очень тяжелый скафандр, как космонавта. Мама обязательно сказала бы: «Весит с тонну».

Между третьим и четвертым этажом Артем останавливается и садится на ступеньку.

— Мамочка, давай отдохнем, — просит мальчик. Он начинает кашлять, от резкой боли между лопатками на глазах появляются слезы. Мама приседает на колени и гладит сына по спине. У мамы волшебные руки — боль утихает, Артем успокаивается. Можно идти дальше.

— Доча, не приходи к мальчику, он заразный! — кричит соседка. — Когда вы уже ляжете в больницу? — спрашивает она Татьяну.

Мама берет Тему за руку, они выходят на улицу и садятся передохнуть на лавочку, рядом с бабушками.

— А ты чего тут усеяла? — спрашивают Тему бодрые старушки. — Тут бабушки старенькие сидят, а у тебя ножки молодые, иди с ребятами побейтай.

Артему очень хочется поиграть с ребятами, но он молчит, прижимается к маме и украдкой наблюдает за двоюродными футболистами. Ребята его не замечают, и он остается тут, на «камке запасных». Сколиоз у Артема врожденный, то есть позвоночник начал разви-

ваться неправильно с самого начала, еще в утробе. Деформацию позвоночника заметили на плановом УЗИ, Татьяна тогда была на шестом месяце беременности. В каком-нибудь крупном городе молодую маму, наверное, сразу поставили бы на учет и при первой возможности провели бы обследование. Но у Татьяны все сложилось иначе.

Рекомендаций ей не дали. И Татьяна втайне надеялась, что сын здоров, что врачи ошиблись. А когда он родился, сразу же спросила про искривление, но врачи изумились: «Да кто вам такое сказал? У вас все хорошо!» Когда сына принесли кормить, Татьяна увидела, что плечи у него асимметричные, но ей объяснили, что «это со временем пройдет».

Правда, первое время после выписки из роддома все шло хорошо. Только вот в семь месяцев, когда Артем делал попытки самостоятельно сесть, он упорно заваливался на бок. Ортопед из областной больницы обнаружил сколиоз, предложил обратиться к хирургу через два года.

Артем подросток, и мама отвела его к хирургу. Мальчику прописали массаж, физиотерапию, плавание и корсет. «Пыточный» корсет, за которым они ездили в другой город, Артем порезал ножницами на мелкие кусочки, пока мама разговаривала с бабушкой по телефону. После занятий в бассейне Артем стал физически бояться воды и не разрешает ма-

Артему прописали массаж, физиотерапию, плавание и корсет. «Пыточный» корсет Артем порезал ножницами на мелкие кусочки, пока мама разговаривала с бабушкой по телефону

ме наливать в ванной воду выше колен. Консервативное лечение не помогло. Нынешним летом Татьяна привезла Артема в новосибирскую клинику НИИТО, к профессору Михаилу Михайловскому. О клинике знала давно, но никак не могла добиться от местных врачей направления. В итоге повезла сына на консультацию на собственные средства.

— Порезал корсет? — рассмеялся доктор. — И правильно сделал! Давно надо было порезать и приехать к нам. Сейчас бы уже в футбол гонял...

Доктор пообещал выпрямить Тему позвоночник при помощи специальной металлической конструкции.

— Мама, подожди, я больше не могу. — Артем садится на корточки прямо посреди дороги, не дойдя до поликлиники каких-то 50 метров. — Ты меня обманула, сказала, что иди три минуты! А я иду целую жизнь!

— Честное слово — три минуты! — сказала мама. — Давай проверим после того, как новосибирский доктор тебя вылечит...

Светлана Иванова, Томская область

КАК ПОМОЧЬ
ДЛЯ СПАСЕНИЯ АРТЕМА ГЛУЩЕНКО НЕ ХВАТАЕТ 632 908 РУБ.

Заведующий детским отделением АНО «Клиника НИИТО» Михаил Михайловский (Новосибирск): «У Артема в верхнегрудном отделе позвоночника несколько неправильно сформированных позвонков, прогрессирует деформация. Мальчик еще маленький, но уже заметен ярко выраженный перекос плеч и асимметричный наклон головы. Такие деформации консервативно не лечатся. Артему нужна операция, цель которой — сбалансировать рост позвоночника. Для исправления деформации необходимо расширить лишь один отдел позвоночника, поэтому раздвижная металлоконструкция мальчику не требуется. Мы установим Артему постоянную металлоконструкцию. На росте позвоночника это не отразится. Если ребенка не лечить, то со временем у него появятся постоянные боли, грубый косметический дефект, сильная утомляемость, что будет отрицательно влиять на весь образ жизни мальчика».

Клиника выставила счет на 687 908 руб. Телезрители ГТРК «Томск» соберут 55 тыс. руб. Не хватает 632 908 руб.

Дорогие друзья! Если вы решили спасти Артема Глущенко, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в Русфонд или на банковский счет мамы Артема — Татьяны Евгеньевны Глущенко. 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 ([подробности на rusfond.ru](http://rusfond.ru)).

Экспертная группа Русфонда

От воспоминания к воспоминанию

Стартует наша ежегодная акция «Благотворительность вместо новогодних сувениров»

«От сувенира к сувениру». Помните? Так называлась песня Демиса Руссоса — «From Souvenirs to Souvenirs». Там есть слова, которые переводятся: «Я живу от сувенира к сувениру». Что же, продавец поет, что ли? Да нет, просто мы не совсем правы, когда переводим слово «сувенир» только как «маленький подарок». Есть еще один перевод — «воспоминание».

Русфонд начинает очередную традиционную акцию «Благотворительность вместо новогодних сувениров». Наши постоянные читатели знакомы с этой инициативой с 2007 года, когда мы заявили о ней впервые. Суть акции в следующем. Мы призываем компании, которые хотят преодолеть своим сотрудникам и партнерам что-нибудь приятное и памятное к Рождеству и Новому году, обратиться эти деньги (а они часто заложены в бюджеты) на помощь тяжелобольным детям.



Скажите, друзья, что может быть приятнее и памячнее?

В прошлом году в ходе акции вы пожертвовали 4 720 923,75 руб. Помощь получили 24 ребенка. Они все были пролечены: прооперированы в российских клиниках и за рубежом — в наиболее тяжелых случаях, когда отечественная медицина справиться не могла.

Посмотрите на полки своих шкафов и стеллажей, за-

глядните в ящики письменных столов. Там наверняка много, может быть, и красивых, и забавных, но все же безделушек, о которых вы уже успели забыть. Ну, пусть безделушек — авторучек, фонариков, блокнотов... Но сколько же можно иметь ручек и фонариков? Так ли уж вас греют все эти вещи, много ли воспоминаний они вызывают? Так, может быть, стоит попросить своих руководителей: давайте на этот раз обой-

демся без сувениров, чтобы избежать ребятишкам выдохнуть! И на этот раз, и в будущие годы.

Давайте копить не сувениры, а воспоминания! Добрые воспоминания о добрых делах — ваших и коллег. Давайте дарить сувениры, от которых воспоминания остаются на всю жизнь.

Русфонд поможет вам в этом. На нашем сайте rusfond.ru вы увидите много детей, которым нужна помощь, а значит — много вариантов приложения вашей доброты.

Ваш Русфонд

Из свежей почты

Влад Карташов, 8 лет, детский церебральный паралич, требуется курсовое лечение. 110 200 руб.
Внимание! Цена лечения 199 200 руб.
Компания METRO Cash & Carry внесет 50 тыс. руб.
Телезрители ГТРК «Брянск» соберут 39 тыс. руб.

У новорожденного сына случилось кровоизлияние в мозг, полтора месяца он пробыл в коме, а потом, несмотря на все усилия медиков, практически не развивался. Благодаря Русфонду Влад прошел четыре курса лечения в Институте медицинских технологий (ИМТ). Успех колоссальный! Влад научился сидеть и шагать с поддержкой. Понимает речь и пытается заговорить. Сильнейший мышечный тонус наконец-то уходит. У нас впервые появился реальный шанс на восстановление! И я вновь вынуждена просить вашей помощи. Живем на пенсии и пособия. Бывший муж алименты не платит. Ирина Макаревич, Брянская область.
Невролог ИМТ Ольга Рымарева (Москва): «Лечение необходимо продолжить. Надо снизить спастичность, сформировать словарный запас, развить память и концентрацию внимания».

Соня Каштауна, 12 лет, сахарный диабет 1-го типа, требуются инсулиновая помпа и расходные материалы к ней. 107 676 руб.
Внимание! Цена помпы и расходных материалов 199 676 руб. ЗАО «Антипинский НПЗ» внесет 50 тыс. руб.
Телезрители ГТРК «Поморье» соберут 42 тыс. руб.

Два года назад дочка начала пить много воды, похудела. Мы заподозрили диабет, сдали анализы. И опасения подтвердились: уровень сахара в крови оказался выше нормы в два раза. В больнице нас научили пользоваться глюкометром и делать уколы. В течение года состояние Сони было стабильным. Но затем начались резкие скачки сахара. У дочки болит и кружится голова, она жалуется на слабость и тошноту. Врачи объяснили, что в подростковом возрасте риск осложнений повышается. Единственный выход — установить инсулиновую помпу. Но для нас ее стоимость неподъемна, мы воспитываем троих детей. Без вашей помощи не справиться! **Ольга Каштауна, Архангельская область.**
Эндокринолог Детской городской поликлиники Елена Кондакова (Архангельск): «Болезнь протекает тяжело, девочка нуждается в переводе на помповую инсулинотерапию, чтобы снизить риск осложнений».

Антон Головаченко, 5 лет, рецидивирующий свищ в области уха, требуется операция. 116 400 руб.

Внимание! Цена операции 154 400 руб.
Телезрители ГТРК «Карелия» соберут 38 тыс. руб.

Прошлым летом у Антоши подскочила температура, а левое ухо и висок воспалились и загноились. Обследование выявило врожденный свищ в области уха. Нагноения удаляли каждые две недели, вскрывали гнойники, ставили дренаж, за неудачно. Я обошла всех врачей, но никто не мог помочь. В нашем регионе нет детских клиник для обследования ребенка, нет и детских челюстно-лицевых хирургов. Я обратилась к московским специалистам, но оплатит лечение не в силах. Постоянная боль расшатывает психику Антоши, он не дает себя дотронуться, загоразживается и кричит. Ради Бога, помогите! **Галина Астафьева, Карелия.**

Руководитель Центра челюстно-лицевой хирургии Виталий Рогинский (Москва): «Мальчику рекомендована операция: удаление свища в преддверии области слева».

Ксюша Глазова, 8 лет, врожденный порок сердца, спасет эндоваскулярная операция. 90 222 руб.

Внимание! Цена операции 171 222 руб.
Группа строительных компаний ВИС внесет 50 тыс. руб.
Телезрители ГТРК «Волга» соберут 31 тыс. руб.

Когда Ксюша пошла в первый класс, с уроков стала приходить усталая, с головной болью. Я думала, это потому, что школа далеко. А на медосмотре врачи заметили в сердце Ксюши шум, дочку обследовали, обнаружили открытый артериальный проток. Сказали, необходимо оперировать. В это время в больницу приехали детские кардиологи из Казани. Они подтвердили диагноз и обещали закрыть порок безопасным способом, даже грудь разрезать не будут. Но на такую операцию нужны огромные деньги. А где их взять? В селе работы нет. Детей двое, живем на то, что присылает муж со стоек. Пожайте Ксюшу, помогите! **Наталья Глазова, Ульяновская область.**
Заведующий отделением рентгенохирургии Детской республиканской клинической больницы Айдар Хамидуллин (Казань): «Ксюша растет, нагрузка на сердце увеличивается. Чтобы избежать осложнений, ей необходимо эндоваскулярное закрытие открытого артериального протока».

Реквизиты для помощи есть в фонде. Возможны электронные пожертвования ([подробности на rusfond.ru](http://rusfond.ru)).

Почта за неделю 30. 10. 15—05. 11. 15
получено просьб — **48**
принято в работу — **39**
отправлено в Минздрав РФ — **9**
получено ответов из Минздрава РФ — **7**

Все сюжеты
rusfond.ru/pomogite; rusfond.ru/minzdrav

Для тех, кто впервые знакомится с деятельностью Русфонда

Русфонд (Российский фонд помощи) создан осенью 1996 года для помощи авторам отчаянных писем в «Ъ». Проверив письма, мы размещаем их в «Ъ», на сайтах rusfond.ru, kommersant.ru, livejournal.com, в эфире «Первого канала», в социальных сетях Facebook, «ВКонтакте» и «Одноклассики», а также в 79 печатных, телевизионных и интернет-СМИ в регионах РФ. Решив помочь, вы получаете у нас реквизиты фонда и далее 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](http://rusfond.ru)). Мы просто помогаем вам помогать. Читателям и телезрителям затем понравилась: всего собрано свыше 7,157 млрд руб. В 2015 году (на 5 ноября) собрано 1 272 862 485 руб., помощь получили 2036 детей. Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф. Русфонд — лауреат национальной премии «Серебряный лучник» за 2000 год, Президент Русфонда — Лев Амбиндер, лауреат премии «Медиаменеджер России» 2014 года в номинации «За социальную ответственность медиабизнеса».

Адрес фонда: 125252, г. Москва, а/я 50;
rusfond.ru; e-mail: rusfond@rusfond.ru.
Телефоны: 8-800-250-75-25 (звонок по России бесплатный, благотворительная линия от МТС), факс (495) 926-35-63 с 10:00 до 20:00.