

Совместный проект Российского фонда помощи

# Мы помогаем помогать



**Лариса МОСОЛЫГИНА,**  
руководитель бюро  
Российского фонда помощи  
(Русфонд) в Тверской области

Российский фонд помощи (Русфонд), созданный 16 лет назад журналистами Издательского дома «Коммерсантъ», собирает пожертвования для лечения тяжелобольных детей. Это один из крупнейших благотворительных фондов в России. Он публикует в СМИ письма родителей о больных детях, которым не смогли помочь в бесплатных клиниках, а читатели жертвуют деньги на лечение. У фонда есть правило: любой ребенок, попавший в его программу, гарантированно получает исчерпывающую помощь. Теперь представительство Русфонда открылось в Тверской области. Перед вами – первый выпуск совместного проекта Русфонда и газеты «Тверские ведомости». Четыре ребенка, четыре заболевания, четыре реальные ситуации, в которых вы можете помочь.

Только в 2011 году почти 26 тыс. читателей Русфонда, свыше 500 компаний и организаций оплатили лечение 956 детей из России и стран СНГ, в том числе 54 в зарубежных клиниках. Для этого было собрано 569 858 303 руб. Русфонд создал уникальную модель адресного журналистского фандрайзинга, которая обеспечивает открытость и прозрачность деятельности. В 2011 году партнером фонда стал «Первый канал», благодаря которому более пяти миллионов россиян принимают участие в акциях Русфонда.

За время работы фонда серьезную поддержку получили сотни многодетных и приемных семей, взрослые инвалиды, а также детдома, школы-интернаты и больницы России. Фонд организует и акции помощи в дни национальных катастроф. Русфонд помог 118 семьям моряков АПЛ «Курск», 153 семьям пострадавших от взрывов в Москве и Вологодске, 52 семьям погибших заложников «Норд-Оста», 100 семьям пострадавших в Беслане. Русфонд награжден памятным знаком «Милосердие» № 1 Министрства труда и социального развития РФ за заслуги в развитии российской благотворительности.

Партнерами Русфонда выступают лучшие медицинские центры России. Адресную помощь фонд оказывает в рамках девяти комплексных программ: это онкология, врожденные пороки сердца, сколиозы, ортопедия, детский церебральный паралич, челюстно-лицевые пороки, пороки периферической нервной системы, патология опорно-двигательного аппарата, послеоперативная пластика, диабет, несовершенный остеогенез и многие другие диагнозы.

Мы не подменяем собой функции государства, мы всего лишь помогаем там, где государственная машина медицинской помощи пробуксовывает или плохо отлажена, а времени ожидать ее починки нет – ведь болезнь не ждет! Русфонд в Тверской области нашел понимание и поддержку со стороны власти. Подписаны соглашения о сотрудничестве с региональными министерствами здравоохранения и социальной защиты населения. Родители или опекуны больного ребенка могут обращаться в районные отделы соцзащиты, где им помогут собрать необходимые документы и отправить их к нам.

Все, что обращается за помощью, должны понимать, что фонд – официальная организация, регламентированная рамками закона, и что необходимо соблюдать определенные правила. Никому и ни при каких обстоятельствах фонд не выдает наличных денег – собранные средства перечисляются на счета клиник. Каждый обратившийся должен представить нам определенный пакет документов. Фонд, как правило, не занимается подбором клиник, в Русфонде работают журналисты, а не врачи: обращаясь к нам, родители уже должны знать, кто и где будет лечить ребенка, а читатели с нашей помощью соберут необходимые средства.

Все мы вместе сможем помочь детям обрести здоровье, а их родителям – обрести веру в то, что наш мир – добрый.  
Мы готовы помочь вам помочь.

# Девочка хочет смеяться

Яне Чернышевой из Кувшинова срочно нужна операция на лице

**Михаил ФЛИГЕЛЬМАН,**  
сборкор Русфонда в Тверской области

Девочке два с половиной года. Она родилась с сосудистой гиперплазией щеки. В переводе на общепонятный язык – у Яны на лице доброкачественная опухоль, что не угрожает жизни, но может превратить жизнь в страдание. Девочка с трудом улыбается и не может смеяться. Яна уже перенесла одну операцию и несколько курсов терапевтического лечения. Теперь предстоит операция по удалению остатков опухоли и келоидного рубца. Пока Яна еще не понимает, что у других детей подобных проблем нет и что она жертва врачебных ошибок. А что будет, когда поймет? Лучше на этот вопрос не отвечать. Правильнее будет помочь девочке сейчас. Время еще есть.

Розовые пятнышки появились на щеке Яны сразу после рождения. Врачи в Кувшиново решили, что это аллергия, от нее и лечили. Уже через несколько дней красные пятнышки превратились в фиолетовые, и образовалась плотная, прогрессирующая в размерах припухлость. Мама Яны Наталья помчалась с трехнедельной девочкой в Тверь, но здесь, когда узнали, с какой «мелочью» приехали, даже не стали разговаривать, детский хирург попросту выгнал ее, мотивировав свой отказ в медицинской помощи тем, что ребенок еще слишком мал для каких-либо манипуляций.

– Раньше двух месяцев даже не появлялся, – напустился расстроенную маму доктор.  
– Но мы же уже здесь, может, посмотрите?! – умоляла Наталья.  
– Нет! – областное светило было принципиально.

Как выяснилось позже, лечить Яну можно и нужно было с первых дней рождения.

Какая нормальная мать смирится с растущей на лице дочери опухолью?! И Наталья стала искать других докторов, «сарафанное радио» рекомендовало специ-



алиста из областного центра, использующего в своей практике метод лазерной деструкции. Этот метод глубоко научен и эффективен, но не для всех. Для Яны он оказался губителен. После нескольких дорогостоящих сеансов опухоль расплылась, появилась посттравматический шрам.

Отчаявшись получить необходимую помощь в Твери, родители Яны отправились в московский Центр детской челюстно-лицевой хирургии, который возглавля-

ет профессор Виталий Рогинский, кстати, выпускник Тверской медицинской академии (Калининского мединститута) и ныне ее почетный профессор. В Центре конкретизировали диагноз и наметили стратегию лечения: сначала медикаментозное, направленное на уменьшение опухоли и снятие последствий лазерной терапии, а потом хирургическое – удаление припухлости.

Медикаментозное лечение – это только звучит по сравнению с хирургическим не страшно. На самом

(www.rusfond.ru) и «Тверских ведомостей»

деле не так все безобидно: препарат пропранолол, назначенный Яне, способен негативно повлиять на работу сердца, чтобы этого не произошло, девятилетняя девочка несколько недель пролежала в кардиологическом отделении для подбора доз, где и была использована полагающаяся квота. Терапия дала хороший результат – уменьшилась припухлость. Но нужна была еще собственно операция по удалению рубцов, оставшихся от лазеротерапии. Для семьи секретаря и водителя-монтера службы электросетей стоимость ее была «неподъемной». Помогли читатели Русфонда и собрали все необходимые деньги. Операция прошла успешно: удалили один из двух рубцов. Второй рубец в тот момент удалять было нельзя – слишком большой объем операции для маленького ослабленного организма.

Сбор денег и медицинские технологии – это удел взрослых. Яна и считать-то до десяти пока не умеет. У нее с недугом свои, детские счеты. Сначала ей было просто больно, оставшийся от лечения лазером и келоидный рубец, результат прошлых хирургических вмешательств. Только после этого щека Яны обретет нормальный вид, исчезнет асимметрия лица. И девочка сможет смеяться от всей души.

В их маленькой, очень чистой квартире много Янинных игрушек и нет никаких излишеств. Почти все заработанные деньги родители тратят на лечение дочки. А тут еще одна напасть. Летом у старшей Нasti обнаружили токсикоаллергический кератоконъюнктивит, лечение нужно длительное, требующее опять-таки дорогостоящих лекарств.

Вскоре Яну должны еще раз прооперировать в Центре детской челюстно-лицевой хирургии. На этот раз надо убирать второй рубец, оставшийся от лечения лазером и келоидный рубец, результат прошлых хирургических вмешательств. Только после этого щека Яны обретет нормальный вид, исчезнет асимметрия лица. И девочка сможет смеяться от всей души.

## ДЛЯ СПАСЕНИЯ ЯНЫ ЧЕРНЫШЕВОЙ ТРЕБУЕТСЯ 170 000 РУБ.

Рассказывает руководитель московского Центра детской челюстно-лицевой хирургии профессор Виталий Рогинский: «У девочки выявлено сосудистое образование на лице – гемангиома, то есть опухоль. Это не «детские гемангиомы», как их было принято называть, а реактивные процессы, склонные к самопроизвольной инволюции (исчезновению). Русфонд». Исчезновение, однако, часто бывает неполным – остаются фиброзно-жировые объемные образования. Применяемые ранее многие методы лечения неоправданны. Требовалась терапия. Мы применили препарат пропранолол, эффективно ускоряющий процесс инволюции у детей, и достигли хорошего эффекта – у Яны исчез сосудистый компонент гиперплазии. Однако такие, как у этой девочки, образования трудны для лечения, и оно должно быть многоэтапным. Поэтому, кроме терапии, была сделана операция, и большая часть образования удалена. Предстоит еще одно хирургическое вмешательство – необходимо удалить остатки патологического образования и келоидный рубец на щеке. На этом лечение будет закончено».

Клиника выставила счет на 170 000 руб. Родные девочки не в силах его оплатить.

Дорогие друзья! Если вы решили спасти Яну Чернышеву, то пусть вас смущает цена спасения. Любая ваша помощь будет принята с великой благодарностью. Пожертвования можно перечислять в благотворительный фонд «Помощь». В свою очередь «Помощь» немедленно переведет ваши пожертвования поставщику и отчитается по произведенным тратам. Спасибо.

Экспертная группа Российского фонда помощи

## Как помочь

Основные способы перевода пожертвований

### 1. SMS-пожертвование

Отправьте слово ДОБРО на номер 5541 (только для жителей России). Стоимость 1 SMS-сообщения – 75 рублей. Количество SMS с одного номера не ограничено. Услуга недоступна для корпоративных тарифов.

### 2. Через банк

Прийти с реквизитами фонда (они опубликованы на этом развороте) 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 Яны Чернышевой. НДС не облагается).

### 3. Через терминал QIWI (КИВИ)

Выберите кнопку «Оплата услуг», затем «Другие», затем кнопка «Благотворительность» и «Российский фонд помощи». Введите свой номер телефона и внесите пожертвование. Внимание: эта помощь бездарственная. Если вы хотите, чтобы пожертвование поступило конкретному ребенку, то после перевода сообщите его имя и фамилию нам по телефону в Твери: (4822)-752-600, 752-700 или в Москве: 8-800-250-75-25 (звонок по России бесплатный, благотворительная линия от МТС).

### 4. Через банковскую карту

Зайдите на самарскую страничку Русфонда rusfond.ru, 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», «АльтеЛексом», оплатить через кошелек Rbk Money, Webmoney, через систему Яндекс.Деньги, «Contact» и «Лидер», получить квитанцию для перечисления через Почту России. Русфонд предлагает 19 способов перевода пожертвований. Если у вас нет Интернета, а желание помочь есть, тоже не беда. Свяжитесь с нами по указанным выше телефонам, и мы продиктуем вам необходимые реквизиты.  
Мы просто помогаем помогать.



## Кому мы уже помогли

Читатели Российского фонда помощи – детям Тверской области

Только в 2012 году 44 читателя Русфонда оказали исчерпывающую помощь (1 073 256 руб.) пяти тяжелобольным детям Тверской области.

**Оплачены:** челюстно-лицевая операция Яне Чернышевой (1 год, 160 тыс. руб., Кувшиново); лечение церебрального паралича Жене Матросовой (2 года,

188 200 руб., Ржев) и Денису Мартынову (8 лет, 282 тыс. руб., Тверь); инсулиновая помпа и расходные материалы к ней Насте Шишовой (7 лет, 189 900 руб., Ка-

лининский р-н); лечение косолапости Диме Смирнову (5 мес., 120 тыс. руб., Тверь).

СПАСИБО!

Антонина КАЗАКОВА

## ИЗ СВЕЖЕЙ ПОЧТЫ

**Илья ЕВСЕЕВ, 6 лет, детский церебральный паралич, срочно требуется инвалидная коляска. 29 650 руб.**

При родах Илюша получил травму, несомненно с жизнью – внутрижелудочное кровоизлияние. На второй день после рождения он впал в кому, и начался судороги. Илюшу чудом спасли. Тогда нам сказали, что он никогда не будет разговаривать, ходить, сидеть. Страдания, выпавшие на его долю, трудно описать. Одна болезнь накладывалась на другую, ставились все новые диагнозы. Сегодня у Ильи наряду с ДЦП еще восемь диагнозов.

Мы были во множестве клиник, где-то допусклись грубейшие врачебные ошибки, где-то, наоборот, медики совершили подвиги. Мы продолжаем бороться, радуемся, когда Илюша не плачет от страха и боли. Сын очень любит гулять, но те коляски, которые полагаются бесплатно, нам не подходят, ведь Илья не может сидеть. Нужна специальная кресло-коляска для детей с ДЦП. Для нашей семьи, где работает только муж, это очень дорого. Помогите, пожалуйста! **Светлана Евсеева, Торопец.**

**Врач-педиатр Галина БОЧМАНОВА (Торопец): «Специальная коляска Илье крайне необходима. Мальчику очень нужны прогулки, это улучшит эмоциональное состояние. До и родителем будет легче. Ведь сейчас они носят его на руках».**

**Егор КОРОВКОВ, 5 лет, задержка психоречевого развития, требуется курсовое лечение. 89 025 руб.**

Проблемы со здоровьем у Егора с первых месяцев жизни. Он не вставал в кроватке, не переворачивался, не сидел. Поехали в область к неврологу, который диагностировал отставание в психомоторном развитии, позже началась и задержка в психоречевом развитии. Помимо дорогостоящих препаратов ребенок нуждается в массаже, ЛФК, консультациях специалистов. А все это в Твери, в 220-ти километрах от нашего города Мирный. Но кто поможет моему ребенку, если не я? Стала делать ему массаж, ЛФК, развивала моторику. Научила его сидеть, ползать, вставать, потом ходить. Очень много читала ему, пришла к игрушкам. Обучила ложку держать и пить из кружки. А еще каждые три месяца возла его к неврологу. Егор не говорит, но мне всегда понятно, может рисовать, слушать музыку, собирать пазлы. Знает цвета, показывает буквы и цифры. Мы взяли кредит и прошли два курса лечения в реабилитационном центре «Самара». Результаты хорошие: сын начал произносить звуки, но надо пройти еще, как минимум, два курса, а брать в банке деньги мы больше не можем. Зарплаты у нас с мужем маленькие, все уходит на Егорку, а есть еще ребенок девяти лет. Помогите, пожалуйста! **Екатерина Коровкова, Оленинский район.**

**Заведующая рефлексотерапевтического отделением реабилитационного центра «Самара» Елена ТИСЛЕНКО (Самара): «Егор хорошо откликнулся на лечение, он стал больше понимать, улучшилась артикуляция. Следующий курс комплексного лечения должен дать заметный прогресс в формировании речи».**

**Алексей ДЕГТЯРЕВ, 14 лет, прогрессирующее облысение, спасет медикаментозное лечение. 12 070 руб.**

В семилетнем возрасте Алеша начал интенсивно лысеть. Это очень страшно, когда видишь, что твой, совсем еще маленький мальчик быстро лысеет, как это влияет на него и его взаимоотношения с окружающим миром. Врачи затруднились поставить диагноз, предполагали самое страшное – лейкоз. Со временем этот диагноз исключили, но все равно лечение проходит очень сложно, постоянно надо подбирать новые лекарства. Алеша несколько раз лежал в больнице. Лечение шло медленно, но в течение трех лет наблюдалась положительная динамика. Однако в этом году началось повторное выпадение волос. По всей видимости, это последствия недавно перенесенного стресса – смерти отца. Процесс быстро прогрессирует, необходимо проходить курс лечения, требующий большого количества лекарств: кортексин, магне-В, цинктерал, фосфоглив, актовегин. Возможно, это не самые дорогие лекарства, но мне их приобрести очень сложно. Я работаю учительницей в сельской школе, моя заработная плата 10 тыс. руб. в месяц, а я еще должна хоть как-то помогать восемнадцатилетней дочери, которая учится в Твери в колледже. Без вашей помощи нам не обойтись. **Ольга Дегтярева, Фировский район.**

**Педиатр-гематолог детской областной клинической больницы Ольга КУРЬОВА (Тверь): «Сейчас нужно добиться стабилизации, предотвратить полное облысение мальчика. При наличии нужных лекарств задача эта вполне реальна».**