

НУЖНА ПОМОЩЬ

СДЕЛАНО

ПРЯМАЯ РЕЧЬ

Шанс выжить

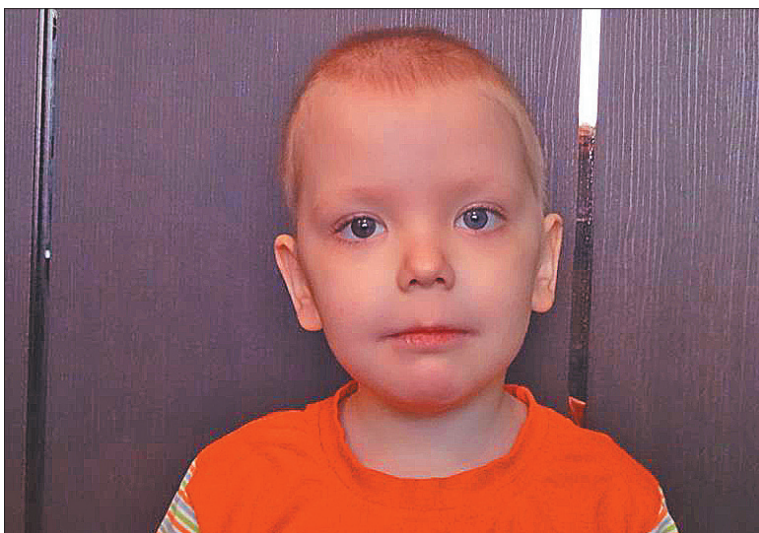
ТЯЖЕЛОБОЛЬНОМУ
СЕРЕЖЕ ТУРКИНУ
СРОЧНО НЕОБХОДИМО
ДОРОГОСТОЯЩЕЕ ЛЕЧЕНИЕ

ВЕРА АНДРИЯНОВА

Сереже четыре года, он перенес трансплантацию костного мозга. Это был единственный шанс малыша побороть онкологию. Год назад у мальчика обнаружилась реакция «трансплантант против хозяина», и теперь спасти Сережу может только курс специальных процедур в НИИ имени Горбачевой.

До полугода Сережа был ребенок как ребенок - спал, кушал, улыбался, гулил. В шесть месяцев малыша понесли на прививку к участковому педиатру. «После осмотра врач сказал мне, что у Сережи какая-то сыпь на ножках, но диатез. Отправил на анализ крови», - рассказывает Ольга. Анализ показал, что лейкоциты зашкаливают. Сережу с мамой тут же отправили к гематологу в Самарскую городскую детскую клиническую больницу №1 имени Ивановой. Здесь ребенок был тщательно обследован, но диагноз не поставили.

Почти год врачи не могли понять, что же это за недуг у такого маленького ребенка. Сыпь на коже мальчика постепенно превратилась в плотные, темно-коричневые пятна с пятаком. А когда Сереже было одиннадцать месяцев, гематолог сказал маме: «Вы знаете, мы приходим к выводу, что это все-таки ювенильный миеломоноцитарный лейкоз». Этот вид лейкоза быстро переходит с кожей на внутренние органы, особенно сильно поражая костную ткань. ЮММЛ почти не поддается химиотерапии, шансы на излечение дает только трансплантация костного мозга (ТКМ). Для подтверждения диагноза результаты обследований Сережи были направлены в Российскую детскую клиническую больницу. Там диагноз подтвердили, и вскоре Сережа был вызван для ТКМ. После операции в течение года каждый месяц маль-



ДЛЯ СПАСЕНИЯ СЕРЕЖИ ТУРКИНА НЕ ХВАТАЕТ 258 900 РУБЛЕЙ

Врач НИИ ДОГиТ им. Горбачевой Наталья СТАНЧЕВА (Санкт-Петербург): «У Сережи ювенильный миеломоноцитарный лейкоз. Ему была проведена аллогенная неродственная трансплантация костного мозга, после которой произошло осложнение в виде хронической распространенной реакции «трансплантант против хозяина» с поражением кожи. Ребенку жизненно необходима терапия методом экстракорпорального фотофереза. Однако, ее проведение возможно только при наличии систем для проведения фотофереза компонентов крови и наборов для автоматического выделения стволовых клеток периферической крови». Поставщики препаратов выставили счет в 258 900 руб.

чик с мамой приезжал в РДКБ на контрольные обследования. Пятна на теле ребенка начали светлеть, терять плотность, некоторые совсем прошли. Но во время очередного приезда в Москву у Сережи была обнаружена реакция «трансплантант против хозяина» (РТПХ).

Врачи сообщили маме, что Сереже жизненно необходим курс процедур экстракорпорального фотофереза, суть которых состоит в заборе лейкоцитов из крови, дальнейшем их облучении и введении обратно в организм ребенка. Одной процедуры для устранения РТПХ недостаточно, требуется не менее двадцати. В настоящее время само проведение процедуры экстракорпорального фотофереза квотируется. Но системы и специальные наборы для выделения стволовых клеток для их проведения - нет.

Для проведения фотофереза Сережу согласились принять в НИИ имени Горбачевой. Своими силами одинокая мама Сережи кое-как собрала деньги на закупку препаратов для пяти процедур. После их проведения пятна на теле

ребенка начали исчезать. «Когда системы закончились, я написала в один из благотворительных фондов. Они помогли в покупке систем для еще шести процедур», - признается Ольга.

Процедуры нужны Сереже строго по расписанию - рак не прощает даже недолгого ослабления терапии. Сейчас вариантов у Ольги не осталось: она одна воспитывает двоих детей, еле сводя концы с концами. В мае Сережа с мамой снова уехали в НИИ Горбачевой, где ребенку провели еще четыре процедуры фотофереза. На этом системы закончились, и сейчас необходимо начать новый сбор для покупки спецнаборов и систем.

Дорогие друзья! Если вы решите спасти Сережу Туркина, пусть вас не смущает цена спасения. Любая ваша помощь будет с благодарностью принята. Пожертвования можно перечислить в Русфонд, в том числе воспользоваться и нашей системой электронных платежей, сделав пожертвование с кредитной карточки или электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа. Спасибо!

Вика Анисимова, полтора года, поражение центральной нервной системы, требуется лечение, 199 740 руб.



заняли. Помогите нам, пожалуйста!

Валентина Анисимова, Отрадный, Самарская область.

Наша дочь Вика - ребенок долгожданный, мы с мужем очень мечтали о ней. Беременность проходила легко, но в какой-то момент что-то пошло не так и Вика родилась раньше срока. При рождении она не смогла задышать. Позже врачи скажут нам, что именно это стало причиной ее тяжелых недугов. Основные диагнозы дочери - поражение ЦНС и гидроцефалия. Из-за последней Вика пережила три операции на голове. Сейчас она вяло реагирует на окружающий мир, не смотрит на нас, не берет игрушки, почти не двигается. За свои деньги мы возили дочь по врачам и специалистам, но толку было мало. Слышали, что таким деткам хорошо помогают в Институте медицинских технологий в Москве. Но свои деньги на лечение Вики у нас уже закончились, у кого можно было занять - у всех

Врач-невролог Института медицинских технологий **Ольга Рымарева** (Москва): «У Вики прогрессирующая гидроцефалия и спастический тетрапарез. Ребенку необходимо курсовое лечение, чтобы в дальнейшем он мог учиться держать голову, переворачиваться, сидеть с опорой».

Вера Корчагина, три года, сахарный диабет, необходимо приобретение расходных материалов для инсулиновой помпы. 152 400 руб.



просьбой о помощи. Помогите нам, пожалуйста!

Светлана Корчагина, Самара.

Когда нашей дочери Вере был один год, она начала резко терять вес. Ребенок много кушал, но вес не прибавлялся, дочь была истощена настолько, что в один из дней потеряла сознание. Ее увезли на «скорой», в больнице провели обследование, которое показало, что у Веры сахарный диабет первого типа. После этого жизнь наша перевернулась. Дочери начали колоть инсулин через шприц-ручку, и это стало настоящим кошмаром для Веры и для нас. Колоть надо было по несколько раз за день, ребенок шприца боялся, все происходило с истериками, ранки от уколов никогда не заживали. Все изменилось, когда нам выдали помпу. Вера успокоилась, Вера стала более веселой, контактной. К помпе нам каждый месяц нужны расходные материалы. Долгое время мы их покупали за свой счет, но жизнь дорожает, и вот мы уже еле сводим концы с концами. На «расходники» денег почти не остается, и нам больше некуда идти с

Врач-эндокринолог Самарской городской поликлиники №1 Промышленного района **Ирина Багрян** (Самара): «У Веры сахарный диабет первого типа с тяжелым течением. Отмечается нестабильное течение заболевания, компенсация которого достигается только при помощи помповой инсулинотерапии. С этого года ребенок получает заместительную инсулинотерапию в режиме непрерывной подкожной инфузии посредством инсулиновой помпы «Медтроник». Для эксплуатации помпы необходимы расходные материалы».

Тиме Евдокимову сделают операцию в июне

13 мая здесь на сайте, на сайте 63.ru, а также в эфире ГТРК «Самара» и ТРК «Терра» мы рассказали историю пятилетнего **Тимы Евдокимова** из Тольятти («Половина сердца», **Вера Андриянова**). У мальчика сложный врожденный порок сердца. В январе этого года ему была проведена операция Фонтена, оставлено специальное отверстие в сердце - фенестрация. Чтобы не допустить развития легочной гипертензии и других опасных осложнений, Тиме необходимо провести эндovasкулярную операцию по закрытию фенестрации. Рады сообщить, что вся необходимая сумма (266 748 руб.) собрана. Наталья, мама Тимы, благодарит чита-

телей за помощь. Примите и нашу признательность, дорогие друзья.

И вот еще новости. С 13 мая две компании, 44 наших читателя и 5794 телезрителя оказали исчерпывающую помощь (776 861 руб.) трем тяжелобольным детям - очередникам Самарского бюро Русфонда.

Оплачено: лечение детского церебрального паралича Милене Мирзоян (6 лет, 199 740 руб., г. Отрадный); лечение симптоматической эпилепсии Бажене Виляевой (3 года, 199 740 руб., г. Самара).

Помогли: Иван (Германия), Елена, Михаил (Костромская обл.), Мария (Пермский край), Елена (Сахалинская обл.), Ирина (Татарстан), Артем (Ульяновская обл.), Александр, Александр, Виталий (все - Москва), три Александра, Андрей, Вадим, два Владимира, два Вячеслава, Дмитрий, Евгений, три Екатерины, две Елены, Жанна, Ильмира, Людмила, шесть Натальи, Оксана, две Ольги, Павел, Эльдар, три Юлии, Яна (все - Самарская обл.). Спасибо!

Успешная трансплантация костного мозга от самарского донора

В мае в НИИ гематологии и трансплантологии им. Р.М. Горбачевой (Санкт-Петербург) была проведена первая трансплантация костного мозга от донора из регистра Самарской станции переливания крови. Донором стал молодой человек 25 лет, совпадение с фенотипом пациента - мужчины с диагнозом острый лимфобластный лейкоз - было почти 100%. Все расходы по проезду, содержанию и медицинскому обследованию донора взял на себя Русфонд. Напомним, что в сентябре прошлого года иммунологическая лаборатория ГБУЗ «Самарская областная клиническая станция переливания крови» вошла в Объединенный российский регистр доноров костного мозга, который создан и работает на базе НИИ им. Р.М. Горбачевой. Работа регистра осуществляется при поддержке «Русфонда».

Если вы хотите вступить в регистр и стать потенциальным донором костного мозга, наши специалисты ждут вас на Самарской областной клинической станции переливания крови по адресу: г. Самара, ул. Ново-Садовая, 156.

КАК ПОМОЧЬ

Основные способы перевода пожертвований

1. SMS-пожертвование

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

2. 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 строке «назначение платежа» обязательно укажите, какому ребенку конкретно вы хотите помочь (Например: Пожертвование на лечение Саши Рыбакова. НДС не облагается).

3. 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 беззаявочная.

Если вы хотите, чтобы пожертвование поступило именно детям из Самарской области или конкретному ребенку, то после перевода сообщите его имя и фамилию нам по телефону 8-927-207-27-95.

4. Через банковскую карту

Зайдите на самарскую страничку Русфонда rusfond.ru/samara.

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