

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!

# А ну-ка, стой!

## Шестилетнему Максиму Смольникову требуется вертикализатор

**ВНИМАНИЕ!  
ЦЕНА  
ВЕРТИКАЛИЗАТОРА  
178 129 РУБ.  
10000 РУБ. СОБРАЛИ  
ЧИТАТЕЛИ РУСФОНДА.  
НЕ ХВАТАЕТ  
168 129 РУБ.**

У Максима врожденный порок развития, который грозил ему полной неподвижностью. Мальчик перенёс пять операций: на головном мозге, позвоночнике и тазобедренных суставах. Предстоит ещё одна, но к ней надо подготовиться. Главная задача на сегодня – натренировать мышцы и укрепить суставы. Для этого требуется специальное устройство, вертикализатор. Без нашей помощи семье его не купить.



му сделали четыре операции в Иркутске. Сначала оперировали грыжу. Потом, из-за развившейся гидроцефалии (избыточного накопления жидкости в головном мозге. – Русфонд), устанавливали в голове шунт. Затем его переставляли, поскольку шунт забился, и жидкость снова стала скапливаться. А потом пришлось устранить рубцы, образовавшиеся после первой операции на спинном мозге.

Нижняя часть тела мальчика не слушалась: он не мог ходить, ползал, опираясь на руки, играл только лёжа. Когда мама обратилась к местным ортопедам, ей отпечатали, что есть вывих и подвывих тазобедренных суставов, но эти проблемы имеют неврологический характер. Массаж и лечебная физкультура, которую назначили врачи, заметного улучшения не приносили.

Но Людмила не падала духом. – Мы везучие! Нам очень везёт, мы встречаем много светлых, хороших людей, которые помогают, кто делом, кто советом. Разве тут можно сдаваться?

Педагог реабилитационного центра в Иркутской области посоветовала: «А вы его посадите на стульчик, купите ему игрушки для развития». Купили специальный стул,

и Максим стал осваивать новое положение. Хороший эффект дала дельфинотерапия, которую Людмиле тоже посоветовали. У мальчика окрепли спина и руки, даже чудесным образом вернулась речь, утраченная после третьей операции.

Однажды Смольниковым позвонили из муниципального специализированного детского сада для детей с ограниченными возможностями и спросили: «А вы когда к нам собираетесь? Почему документы не несёте?» Места в таком саду обычно годами дожидаться не могут, а тут такая удача: сами позвонили. И Максим стал с удовольствием ездить в детский сад на своей коляске, чтобы играть с другими детьми, прерываясь на лечебную физкультуру, массаж и физиопроцедуры.

Людмила, между тем, продолжала искать способы помочь сыну и по совету родных в 2013 году впервые обратилась в Русфонд. С помощью неравнодушных людей была собрана внушительная сумма на обследование и реабилитацию Максима в клинике в Бранденбурге.

– Это была большая радость, просто сказка, что люди откликнулись! – вспоминает Людмила. – Я

сразу взяла отпуск на работе, и мы поехали на лечение.

В Германии Максима обследовали и провели реабилитационный курс. Подобрали так называемую «активную коляску», на которой мальчик может перемещаться самостоятельно. Врачи клиники подарили семье надежду, что их сына можно поставить на ноги. Для этого, сказали они, необходимо оперировать тазобедренные суставы и исправить возникший сколиоз. Только вот цена операции в Германии оказалась для семьи неподъемной. И они нашли корейскую клинику: она ближе и дешевле.

– Деньги собирали всем миром, – продолжает рассказ Людмила. – Моя подруга Оксана, директор танцевального клуба, организовала концерт с благотворительным аукционом. Подключились местные художники, журналисты, волонтеры. Информация распространялась стремительно. В итоге большую часть суммы оплатил Сергей из Иркутска. Вот так, просто Сергей, больше об этом человеке мы, к сожалению, ничего не знаем. Эта история со сбором стала откровением для нас. Муж вообще не верил, что получится. И теперь мы знаем, чем ответить на доброту людей – надо тоже приходить на помощь...

Год назад Максима прооперировали в Сеуле, вывели суставы в правильное положение и зафиксировали скобами. Сказали, что нужно приехать к ним на реабилитацию, но цена в тысячу долларов за сутки заставила родителей искать другие варианты. По совету знакомых поехали на реабилитацию в Крым, в Евпаторийский детский санаторий. Опять помогли добрые люди: деньги на поездку выделил местный благотворительный фонд. Этим летом там же прошли уже полный курс – с массажами, лечебной физкультурой и занятиями на вертикализаторе.

Снимать скобы предстоит зимой. Но до операции нужно тренировать суставы и мышцы, чтобы они работали, а это возможно только в вертикальном положении. Крымские ортопеды настоятельно рекомендовали семье купить вертикализатор. Именно сейчас, когда столько пройдено, очень многое зависит от качества тренировок. Конечно, семья обратилась в соцзащиту, но сколько ждать – неизвестно, а времени у Максима нет. К тому же, оптимальная модель вертикализатора, которую мальчик опробовал в Германии, стоит дорого, бесплатно такую не предоставляют.

– Я верю, что всё будет хорошо! Как говорят в народе, хороших людей пожмёт-пожмёт да и отпустит, – улыбается на прощание Людмила.

Добрые люди уже не раз выручили эту семью, и мама Максима надеется, что и сейчас помощь придёт вовремя.

ТАТЬЯНА ЛОБАНОВА  
ФОТО АВТОРА

## ПИСЬМА

**КИРИЛЛ СЕЛЮКОВ, 13 ЛЕТ,  
САХАРНЫЙ ДИАБЕТ 1 ТИПА,  
ТРЕБУЕТСЯ ИНСУЛИНОВАЯ ПОМПА  
И РАСХОДНЫЕ МАТЕРИАЛЫ К НЕЙ.  
189 812 РУБ.**

**ВНИМАНИЕ! ЦЕНА ПОМПЫ И РАСХОДНЫХ  
МАТЕРИАЛОВ 194 012 РУБ.  
4200 РУБ. СОБРАЛИ ЧИТАТЕЛИ РУСФОНДА.  
НЕ ХВАТАЕТ 189 812 РУБ.**

Сын заболел три года назад. Неожиданно стал вялым, пил много воды, жаловался на боли в животе. Хорошо, что мы вовремя обратились к участковому педиатру. Она уловила запах ацетона, и Кириллу экстренно госпитализировали. Сахар превышал норму в пять раз! Сыну поставили диагноз «сахарный диабет» и назначили инъекции инсулина. Колоть его приходится по пять раз в день. Из-за этого на руках, ногах и животе уже возникли уплотнения. Каждая инъекция – очень болезненна. Мы живём в деревне, до школы Кириллу приходится 40 минут идти пешком. Я всё время волнуюсь, не станет ли ему плохо по дороге, потому что сахар иногда резко падает. Мы постоянно измеряем уровень глюкозы, но стабилизировать его не получается. Врачи советуют поставить инсулиновую помпу, но купить её мне не под силу. Живём вдвоём на мою зарплату продавца и пенсию сына. Прошу о помощи!

Оксана СЕЛЮКОВА, Тайшетский район

Заведующая отделением эндокринологии Детской областной клинической больницы Ольга Дик (Иркутск): «Учитывая тяжёлое течение болезни и склонность к резким скачкам уровня сахара, Кириллу требуется помповая инсулинотерапия. Автоматическое введение гормона необходимыми дозами значительно улучшит состояние мальчика».

**РОМА ХАЛЕПСКИЙ, 11 ЛЕТ,  
ДЕТСКИЙ ЦЕРЕБРАЛЬНЫЙ ПАРАЛИЧ,  
ТРЕБУЕТСЯ КУРСОВОЕ ЛЕЧЕНИЕ.  
197 600 РУБ.**

**ВНИМАНИЕ! ЦЕНА ЛЕЧЕНИЯ 199 200 РУБ.  
1600 РУБ. СОБРАЛИ ЧИТАТЕЛИ РУСФОНДА.  
НЕ ХВАТАЕТ 197 600 РУБ.**



Рома родился семимесячным: увидев на УЗИ гидроцефалию (избыток жидкости в головном мозге. – Русфонд), врачи решили вызвать искусственные роды. Целых три месяца сын был на аппарате искусственной вентиляции лёгких и внутривенном питании. Врачи говорили, что шансов нет, но Рома выжил! Домой нас выписали с диагнозами ДЦП, тугоухость и атрофия зрительных нервов. Рома хотя и с отставанием, но развивался. В полтора года встал, в два с половиной начал самостоятельно ходить. В четыре года сын пошёл в садик для слабослышащих детей. Сейчас он учится в специализированной школе того же профиля. Ему непросто. Из-за болезни Рома плохо ходит – часто спотыкается и падает, ему трудно говорить, не удаются даже простые арифметические вычисления. Курсы реабилитации дают улучшение, но ненадолго. Я очень надеюсь на помощь врачей Института медицинских технологий (ИМТ) в Москве. Но лечение там платное. Отец Ромы умер, я воспитываю сына одна, работаю уборщицей и оплатить лечение при всём желании не могу. Помогите, пожалуйста!

Светлана ХАЛЕПСКАЯ, Иркутск

Невролог ИМТ Ольга Рымарева (Москва): «Рома нуждается в стимулирующем лечении, которое позволит снизить тонус в конечностях, улучшить походку, развить логическое мышление и речь».

## СДЕЛАНО

# Оле Бурцевой сделают операцию в сентябре

24 июля на сайте Русфонда, в газете «Восточно-Сибирская правда», на сайте Igk.ru и в эфире ГТРК «Иркутск» мы рассказали историю 14-летней Оли Бурцевой из Усоля-Сибирского, страдающей врождённым пороком сердца. У девочки развивается сердечная недостаточность. Ей необходима операция. Прооперируют Олю по квоте. Но нужно оплатить окклюдер – специальную заплату, с помощью которой закроют дефект межпредсердной перегородки. Рады сообщить, что вся необходимая сумма (392 398 руб.) собрана. Светлана, мама Оли, благодарит всех за помощь. Примите и нашу признательность, дорогие друзья.

И вот ещё новости. Одна компания, 137 наших читателей и 1496 телезрителей ГТРК «Иркутск» и ТК «АС Байкал ТВ» оказали исчерпывающую помощь (791 814 руб.) трем тяжелобольным детям – очередникам иркутского бюро Русфонда.

Оплачены: лечение детского церебрального паралича Веронике Ясоновой (6 лет, 199 740 руб., Усольский район); инсулиновая помпа и расходные материалы к ней Даше Серебренниковой (16 лет, 199 676 руб., г. Усть-Кут).

Помогли: Татьяна Ермачкова (Бурятия), Вера Александровна

Мальцева, Дмитрий Петров (Владимирская обл.), Жанна (Калининградская обл.), Валерий Валентинович (Калужская обл.), «Сибремонт» натяжные потолки (Новосибирская обл.), Антон Сергеевич (Пермский край), Дмитрий (Хабаровский край), Александр (Санкт-Петербург), Алексей, Андрей Михайлович, Анна Павловна, Василий Григорьев, Дмитрий Диков, Михаил, Сергей Лубенко, Юлия Викторовна (все – Москва), Александр Быков @thekindbull, Александрович, Алёна, Анна Алексеевна, Анастасия, Андрей Леонов, Антон Яркин, В.О. Пономарчук, Вик-

тория, Евгений Кофман, две Екатерины, Екатерина Валерьевна, Екатерина Витальевна, Екатерина Новак, Елена, Елена Валентиновна, Елена Валерьевна, Елена Маханаева, Илья Павлович, Инга Геннадьевна, Ирина Алексеевна Шубина, Ирина Владимировна, Константин, Ксения, Людмила, Михаил Астахов, Надежда, Надежда Викторовна, Настя, Мария, Оксана, Павел, Сергей Андреевич, Татьяна Валерьевна, Татьяна Владимировна, семья Федотовых, Чича, три Юлии, ануа, yulkins (все – Иркутская обл.). Спасибо!

ТАТЬЯНА ЛОБАНОВА

# 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», медиахолдинга «АС Байкал ТВ» и телекомпаний «АИСТ», а также в 79 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 затае понравилась: всего собрано 198,6 млн долларов. В 2015 г. (на 26 августа) – 970 385 577 руб. Из них детям Иркутской области – 5 401 299 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. НДС не облагается.

Адрес фонда: 125252, г. Москва, а/я 50; rusfond.ru; e-mail: irk\_rusfond@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.