

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!

На том берегу

13-летнему мальчику требуется операция на позвоночнике

Дима Исаков живет в селе Шаманка Шелеховского района. У мальчика Spina bifida, врожденный порок развития спинного мозга, который повлеч за собой целый комплекс проблем – урологических, неврологических и ортопедических. Дима перенёс восемь сложных операций и научился ходить с опорой. А теперь ему жизненно необходимо выпрямить спину, чтобы остановить стремительно усиливающееся искривление позвоночника, избавиться от постоянной боли и одышки. Курганские хирурги зафиксируют позвоночник в правильном положении специальной металлоконструкцией. Но оплатить дорогую операцию родители Димы не в состоянии.



Село Шаманка разделено на две части рекой Иркутом. Дима с родителями и младшей сестрой Настей живут на правом берегу, бабушка Тамара с дедушкой Витей – на левом. Там же – вся деревенская «цивилизация»: магазины, администрация, школа, поликлиника. Перейти туда можно по красивому подвесному мосту – местной достопримечательности и одному из чудес Иркутской области. Для 13-летнего Димы, который ходит с тростями, это целая проблема: он при ходьбе заваливается набок, каждый шаг отдаётся болью в спине. Но мальчик всё равно старается ходить – чтобы не разучиться.

Дима родился с пузырём на пояснице, и его сразу отвезли в нейрохирургическое отделение детской больницы в Иркутске. На вопросы мамы, что с ребёнком, врачи только уклонялись от ответа.

– Когда я делала обследование незадолго до родов, – рассказывает Юлия, мама мальчика, – врач сказал, что ребёнок здоров. Я спросила: «Точно?» Он засмеялся: «Точнее не бывает!»

О том, что у ребенка Spina bifida, родители узнали уже после операции, когда малышу иссекли грыжу спинного мозга. Снаружи был шрам, а все проблемы остались внутри и должны были «выскакивать» по мере роста и развития мальчика. Хирург, который делал операцию, сказал, что перспектива очень печальная: Дима никогда не будет ходить. И вообще двигаться.

Перед выпиской на основании результатов МРТ головного мозга Юлия получила целый список диагнозов сына, с которыми ей предстояло разбираться самостоятельно.

Дома маленький Дима вёл себя идеально: почти не капризничал, хорошо ел, много спал. А в пять месяцев у него начала увеличиваться голова из-за скопления спинномозговой жидкости. В иркутской больнице ребёнку установили шунт с тонким тросом, по которому лишняя жидкость из головы выводилась в брюшную полость. После операции хирург сказал: «Я сделал всё, что мог. Ваша задача – развить ребёнка».

В семь месяцев Дима научился поднимать голову и переворачиваться. После года пытался встать и ползать. Но количество проблем только нарастало: начались воспалительные процессы в почках, слабая опора в ногах, к полутора годам выявилась деформация груднопоясничного отдела позвоночника.

– Диме сделали гипсовую кровать для сна, – рассказывает Юлия. – Он спал в ней четыре месяца. Чтобы укрепить мышцы спины, делали массаж, возили и в бассейн, и на ЛФК. Ничего не помогло: через год у ребёнка была уже 3-я степень сколиоза грудного отдела. Лечение, от которого не было никакого толку, рекомендовали продолжать. Других вариантов не предлагали.

В три года Дима не умел ходить, зато успешно ос-

воил компьютер. Мама приносила его на развивающие занятия. Ребёнок сидел, заваливаясь на один бок, и учился рисовать мышкой в компьютере. А потом начал сам программировать простые игры и мультики.

Ходить с опорой он научился только в шесть лет. Большая радость обернулась новой проблемой – деформацией стоп. Дима косолапил, ходил на пятках – это было мучение. В семь лет он пошёл в первый класс обычной школы.

– Ну как пошёл? Я носила его на руках, – рассказывает Юлия. – Он весил всего 35 кг. Или возила через мост в детской прогулочной коляске. Когда в администрации отказались ставить на мосту пандус, я написала на сайт президента России, и через три дня пандус построили.

А вот добиваться необходимого лечения или операции иногда приходилось гораздо дольше. Деформацию стоп Диме исправили только в ноябре 2020 года в Национальном медицинском исследовательском центре (НМИЦ) травматологии и ортопедии имени Илизарова в Кургане. Перед этим мальчик перенёс ещё две операции по исправлению фиксации спинного мозга. Результат был замечательный: в прошлом году Дима стал самостоятельно ходить, опираясь на трости. И вытянулся на 15 см.

Весной этого года мальчику на заказ делали ортопедическую обувь. Врач обратила внимание, что правая нога у него короче левой на 3 см. И дело вовсе не в длине ног, а в искривлении позвоночника, из-за которого перекосило кости таза. Обследование показало, что сколиоз уже достиг 4-й, самой тяжёлой, степени, начались изменения в работе тазовых органов.

Врачи говорят, что откладывать операцию опасно для здоровья мальчика. Но государство такие операции с применением металлоконструкции определённой системы не оплачивает.

Дима – талантливый программист. В прошлом году его проект завоевал главный приз на региональном конкурсе компьютерной графики среди школьников. Теперь он мечтает участвовать в конкурсах на международном уровне. Если только позволит здоровье.

Давайте ему поможем!

СВЕТЛАНА ИВАНОВА, ФОТО ЛИДИИ ЛОСЬ

Заведующий травматолого-ортопедическим отделением № 9 НМИЦ травматологии и ортопедии имени академика Г.А. Илизарова Дмитрий Савин (Курган): «У Димы грубая нейрогенная деформация позвоночника на фоне врожденной спинномозговой грыжи, прогрессирование болезни носит жизнеугрожающий характер. Необходима операция по коррекции и стабилизации позвоночника с помощью специальной металлоконструкции. В результате у мальчика увеличится объём грудной клетки, улучшится работа внутренних органов».

**СТОИМОСТЬ ОПЕРАЦИИ 1 198 604 РУБ.
АО «ВОСТОК ЦЕНТР ИРКУТСК» ВНЕСЛО
300 000 РУБ. ЧИТАТЕЛИ РУСФОНДА
СОБРАЛИ 61 084 РУБ.
НЕ ХВАТАЕТ 837 520 РУБ.**

Дорогие друзья! Если вы решите помочь Диме Исакову, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. 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. А владельцы «Айфонов» и «Андроидов» могут отправить пожертвование через мобильное приложение. Скачать его можно на сайте Русфонда.

ЭКСПЕРТНАЯ ГРУППА РУСФОНДА

СДЕЛАНО

Насте Бузинаевой оплачено лечение

16 мая на сайте Русфонда, на irk.ru и в эфире ГТРК «Иркутск» мы рассказали историю трёхлетней Насте Бузинаевой из Иркутска. У девочки детский церебральный паралич, тяжёлые двигательные нарушения, она не может передвигаться без помощи взрослых и нуждается в восстановительном лечении. Рады сообщить: вся необходимая сумма (201 070 руб.) собрана. Елена, мама Насте, благодарит всех за помощь. Примите и нашу признательность, дорогие друзья.

Всего с 1 мая 1378 читателей rusfond.ru, lenta.ru, irk.ru, 38шалунов.рф, газеты «Восточно-Сибирская правда» и телезрителей ГТРК «Иркутск» исчерпывающе помогли двоим детям – очередникам бюро Русфонда в Иркутской области – на 1 081 031 руб.

Если не будет ваших возражений, «излишки» собранных средств пойдут на реализацию нашей программы «Организация пожертвований при помощи средств массовой информации и Интернета от физических и юридических лиц для оказания адресной помощи остро нуждающимся людям по их письмам».

Оплачены: лечение детского церебрального паралича Насте Бузинаевой (3 года, 201 070 руб., Иркутская обл.), откашливатель Алисе Ракшиной (4 года, 787 074 руб., Иркутская обл.).

Все пожертвования наших читателей, произведённые через сайт, можно увидеть на странице «Отчёт о пожертвованиях Русфонда».

Спасибо!

ВАШ РУСФОНД



О Русфонде

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, в эфире телеканала «Россия 1» и радио «Вера», в социальных сетях, а также в 155 печатных, телевизионных и интернет-СМИ. Возможны переводы с банковских карт, электронной наличностью и SMS-сообщением, в том числе из-за рубежа (подробности на rusfond.ru). Мы просто помогаем вам помогать. Всего собрано свыше 17,762 млрд руб. В 2022 году (на 16 июня) собрано 699 861 944 руб., помощь получили 498 детей. Бюро Русфонда в Иркутской области собрано 4 090 435 руб., помощь получили 13 детей. Русфонд – лауреат национальной премии «Серебряный лучник» за 2000 год, входит в реестр СО НКО – исполнителей общественно полезных услуг. В декабре 2021 года Русфонд получил грант конкурса «Москва – добрый город» на привлечение москвичей в Национальный РДКМ, а в январе 2022 года выиграл президентский грант на организацию поиска доноров костного мозга для 200 больных. Президент Русфонда Лев Амбиндер – лауреат Государственной премии РФ.

**Адрес фонда: 125315, г. Москва, а/я 110;
rusfond.ru, e-mail: rusfond@rusfond.ru.
Приложения для «Айфона» и «Андроид»: rusfond.ru/app.**

**Телефоны: 8-800-250-75-25
(звонок по России бесплатный),
8 (495) 926-35-63, с 10.00 до 20.00.**

**Представитель Русфонда в Иркутской области – Татьяна Лобанова,
тел. 8-924-702-03-23, e-mail: tlobanova@rusfond.ru,
rusfond.ru, irkutsk@rusfond.ru.**