

ГЛАВНАЯ ТЕМА

ТРЕБУЕТСЯ ПОМОЩЬ

Победить болезнь

АРСЕНИЮ БОРОВИКУ НЕОБХОДИМО ПРОЙТИ ДОРОГОСТОЯЩЕЕ ИММУНОЛОГИЧЕСКОЕ ОБСЛЕДОВАНИЕ

ВЕРА АНДРИЯНОВА

Арсению два года. У него постоянно болят голова, ноги и внутренние органы. Мальчик толком не спит и не ест, у него всегда температура. Причина плохого самочувствия – целый набор врожденных патологий, с которыми ребенок живет, но которые очень сложно типизировать. Спасти Арсения может тщательное обследование в Москве.

После рождения у Арсения очень долго заживала пупочная ранка – гноилась и мокла.

«Я тогда уже поняла, что у ребенка слабый иммунитет», – вспоминает мама Арсения Ольга.

Через две недели после рождения у ребенка начался повышенный тонус в конечностях. В возрасте месяца появилась температура 37,5 – больше она уже никогда не снижалась. Пошли по врачам, те в один голос заверяли маму: «Это у вас зубы, отсюда и неврология». Поговорив со многими специалистами, мама решила подождать – как советовали врачи.

Но в полгода Арсений заболел тяжелейшим ларинготрахеитом.

«С тех пор наша жизнь превратилась в борьбу», – говорит Ольга.

Стабильно два раза в месяц мальчик начал болеть всеми возможными инфекционными заболеваниями: бронхитами, трахеитами, ларингитами, фарингитами и прочим. Ко всему прочему у Арсения в восемь месяцев началась внутричерепная гипертензия (повышенное давление. – Русфонд), к которой добавились атопический дерматит (хронический дерматит, имеющий генетический характер. – Русфонд) и дисбиоз (нарушение микрофлоры. – Русфонд) желудочно-кишечного тракта.

Из-за этого у малыша постоянные запоры, он часто покрывается сыпью. Дерматит привел к тому, что в год мальчик перенес



Рассказывает руководитель Центра врожденной патологии клиники «Глобал Медикал Систем» Наталья Белова (Москва): «У Арсения с рождения частые гнойные инфекции, возможно, есть нарушения иммунитета. Кроме того, у ребенка появились судороги. Не исключено генетическое заболевание. Для того чтобы поставить диагноз и подобрать лечение, необходимо провести обследование ребенка. Оно включает в себя генетические и сложные молекулярные исследования, консультации генетика, невролога-эпилептолога, а также диагностические исследования».

Клиника выставила счет за обследование 250 000 рублей. Дорогие друзья! Если вы решите спасти Арсения Боровика, 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!

эритему (тяжелая аллергия на лекарства, сопровождающаяся поражениями кожи, высокой температурой, болями в мышцах и суставах. – Русфонд). В год и три месяца у Арсения выявили вирус Эпштейна-Барра (относится к герпес-вирусам. – Русфонд).

В ноябре 2013 года маме наконец-то выдали направление на консультацию к иммунологу детского центра иммунологии и аллергологии (Самара). Иммунолог дал направление на обследование в отделении детской пульмонологии в Самарской областной клинической больнице имени Калинина (СОКБ имени Калинина, Самара). Там ребенку был поставлен диагноз «вторичный иммунодефицит Т-клеточного типа» (фактически отсутствие иммунитета, невозможность противостояния организма даже простейшим инфекциям. – Русфонд). В качестве лечения назначены уколы иммуноглобулина.

«Мы завершили курс препаратом в марте этого года, однако никаких положительных изменений в состоянии Арсения

не произошло», – рассказывает Ольга.

Сейчас Арсений весит всего одиннадцать килограмм, у него продолжают рецидивы вирусных инфекций, которые лечат двумя-тремя видами антибиотиков. По словам мамы, часть препаратов уже не помогают.

«Врачи в Тольятти и Самаре только разводят руками и не знают, что же делать», – жалуется Ольга.

Обследовать Арсения взяли в московской клинике «Глобал Медикал Систем». Дорогостоящая диагностика позволит более точно классифицировать заболевание Арсения, а значит, и подобрать эффективное иммунолечение. Однако своих средств у одинокой мамы Ольги нет. Она воспитывает двоих детей, и основная часть пособий уходит на лекарства для Арсения.

«Мне надо лечить сына, и одна моя надежда – на людей», – говорит Ольга.

Одной ей не справиться, а всем миром – поможем.

Экспертная группа Русфонда

Федор Тарахтиенко, 3 месяца, врожденная двусторонняя косопалость, требуется лечение по методу Понсети. 120 000 руб.

Многочисленные диагнозы моему сыну Федору были поставлены еще внутриутробно. Гидроцефалия, врожденный порок сердца, деформация стоп – это лишь часть того, о чем я узнала при беременности. Врачи предложили сделать аборт, но я решила оставить ребенка. После рождения выяснилось, что у Федора еще и генетическая болезнь – трисомия восьмой хромосомы. Нам очень тяжело, но это наш малыш, мы любим его таким, какой он есть, и преодолеваем его недуги постепенно, один за другим. Феде уже сделали операцию на сердце, мы постоянно лечим его по неврологии. Теперь пришел черед исправлять врожденное косопаление сына. Мы узнали, что деток с таким диагнозом успешно лечат по методу Понсети в клинике «Современные медицинские технологии». Своих средств поехать туда у нас нет – нам еле хватает на жизнь. Но Федора надо лечить, и лечить срочно. Помогите нам, пожалуйста!



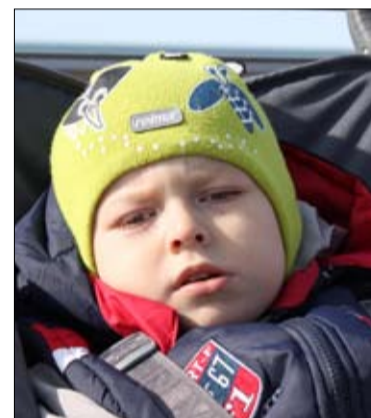
Елена Тарахтиенко, Самара.

Руководитель клиники «Современные медицинские технологии» Юрий Филипендиков (Ярославль): «У Федора двусторонняя косопалость. Ему необходимо провести лечение по методу Понсети, которое продлится два месяца. Затем ребенок до четырех лет будет носить ортопедическую обувь, которая предотвратит рецидив косопалости. В случае если лечение будет начато в первые два года жизни ребенка, и все рекомендации врача будут соблюдены, выздоровление гарантировано».

Сережа Шешунов, 5 лет, повреждение центральной нервной системы, необходимы специальные ходунки. 132 315 руб.

Когда моему сыну был год, ему поставили диагноз «повреждение центральной нервной системы». За пять лет мы перепробовали много методов лечения, и толк был – Сережа становится крепче, лучше держит спину, у него ушел тонус в ногах. Сын даже стоит с поддержкой – для нас это большой шаг вперед! Он у нас общительный, веселый мальчик. Грустит только, когда рвется с детьми побегать – да никак у него не получается. Но врачи говорят, если тренировать мышцы, Сережа пойдет сам. Сейчас наша главная задача, чтобы у сына появились хорошие ходунки. С их помощью он смог бы стать самостоятельным, ходить на улице и дома. В нашей семье работает только муж – на это и живем. Ходунки, оптимальные для сына, стоят дорого, нам их никогда не купить. И мне больше некуда идти, кроме как к добрым людям. Помогите нам, пожалуйста!

Елена Шешунова, Чапаевск, Самарская область.



Врач-невролог ГБУЗ СО Детская поликлиника Валентина Няглева (Чапаевск): «У ребенка повышен мышечный тонус ног и рук. Самостоятельно ребенок не встает, ходьба спастическая только при поддержке за обе руки. Для подготовки к самостоятельной ходьбе ребенку нужно развивать мышечную массу и координацию движений. Ребенку необходимо систематически проходить самостоятельные тренировки. Для их проведения наиболее подходящими являются специальные ходунки «Мустанг». Конструкция средства учитывает потребности детей с повреждением ЦНС».

Ярослав Рясков прооперирован по квоте

17 мая в газете «Волжская коммуна», на сайте 63.ru, а также в эфирах ГТРК «Самара» и ТРК «Терра» мы рассказали историю трехмесячного **Ярослава Ряскова** из Самары («Ненадежное сердце», **Вера Андриянова**). У Ярослава врожденный порок сердца, тетрада Фалло. Ребенку требовалась операция в Самарском областном клиническом кардиологическом диспансере (СОККД, Самара), однако квоты под Ярослава не было. В конце мая ребенок поступил в СОККД в критическом состоянии. Минздрав Самарской области счел возможным выделить на Ярослава средства из госбюджета, и мальчик был прооперирован в экстренном порядке. Родители Ярослава обратились в Русфонд с просьбой остановить сбор средств. С вашего разрешения, собранные для Ярослава деньги (46 956 руб.) пойдут на оплату лечения других тяжелобольных детей Самарской области. Спасибо вам за вашу отзывчивость, дорогие друзья!

СОЗДАН ПЕРВЫЙ В РОССИИ СПРАВОЧНИК БЛАГОТВОРИТЕЛЬНЫХ ФОНДОВ «РУСФОНД.НАВИГАТОР». Навигатор представляет собой статистику фондов. Всего их 410. Ознакомиться с результатами этой работы вы сможете на сайте www.rusfond.ru/navigator. Навигатор позволит одним людям находить фонды, куда они могут обратиться за помощью, другим – найти свой фонд для регулярных пожертвований, а третьим – найти союзников и партнеров. Мы будем признательны, если вы поделитесь своими мыслями, предложениями и комментариями. Пишите на navigator@rusfond.ru или звоните в Русфонд по номеру **8-800-2507525** (бесплатный звонок из России, благотворительная линия от компании МТС).

Для тех, кто впервые знакомится с деятельностью Русфонда

Русфонд (Российский фонд помощи) – журналистский проект, созданный в Москве осенью 1996 года для помощи остро нуждающимся людям. Тщательно проверив письма-просьбы, мы размещаем их в средствах массовой информации. Решив помочь, вы получаете у нас реквизиты фонда и отправляете пожертвования, используя нашу систему электронных платежей (подробности

на rusfond.ru). Помогая, вы не подменяете госказну, а дополняете ее. Мы просто помогаем вам помогать. Всего собрано \$144,06 млн. В 2014 году (на 01 июля) собрано 821 206 131 руб. Из них детям Самарской области – 4 092 800 руб. Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф. Фонд – лауреат национальной премии «Серебряный лучник».

Реквизиты: Благотворительный фонд «РУСФОНД», ИНН 7743089883, КПП 774301001, р/с 40703810700001449489 в ЗАО «Райффайзенбанк», г. Москва, и/с 30101810200000000700, БИК 044525700. Назначение платежа: Пожертвование на лечение фамилия и имя ребенка. НДС не облагается. Адрес фонда: 125252, г. Москва, а/я 50; rusfond.ru; e-mail: rusfond_sam@mail.ru; rusfond@kommersant.ru. Телефоны: в Москве 8-800-250-75-25 (звонок бесплатный), благотворительная линия МТС, факс (495) 926-35-63. Русфонд в Самаре: 8-(846)-277-27-95.

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 раздел «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.