

НУЖНА ПОМОЩЬ

СДЕЛАНО

ПРЯМАЯ РЕЧЬ

## Дыхание жизни

КАТЮ ПЕРЕВЕРТАЙЛО  
СПАСЕТ  
ЭНДОВАСКУЛЯРНАЯ  
ОПЕРАЦИЯ

УЛЬЯНА ЯШКОВА

Кате 12 лет, и у нее сложный врожденный порок сердца, ее организм страдает из-за постоянной нехватки кислорода. Девочка перенесла уже три операции, и сейчас необходимо сделать еще одну. Провести ее можно щадящим, эндоваскулярным способом. Но когда подойдет очередь на квоту, никто не знает. Ждать не позволяет состояние Кати. А у ее родителей нет денег, чтобы оплатить операцию.

- Задышаться дочка начала сразу, как только появилась на свет, - вспоминает Альбина, мама Кати. - После обследования кардиолог сказал, что у дочки сложный порок сердца - единственный желудочек, транспозиция магистральных сосудов. При таком тяжелом дефекте дочке потребуются провести три плановых операции, чтобы восстановить систему кровообращения и работу сердца. Первую - в ближайшем месяце. Но в Самарском областном клиническом кардиологическом диспансере (СОККД), где я рожала, детской реанимации тогда не было. И пришлось ждать вызова из московской больницы, куда врачи отправили Катину документы. На решение всех организационных вопросов ушло много времени, и операцию Кате провели лишь в шесть месяцев. После нее состояние дочки не улучшилось: Катя по-прежнему задышалась во время еды, при малейшей физической нагрузке у нее синели верхняя губа и пальчики на руках. Она не держала голову, не переворачивалась, не пыталась ползать. Вся наша надежда была на вторую операцию. Ее сделали, когда Кате было полтора года. Целью было разгрузить работу легких. Однако у дочки начались осложнения: дыхательная



**Для спасения Кати Перевертайло не хватает 267 891 руб.**

С. ШОРОХОВ, заведующий отделением кардиохирургии и кардиоревматологии СОККД (г. Самара):

«В последнее время у Кати отмечается прогрессирующее снижение уровня насыщенности крови кислородом. Чтобы не допустить развития гипоксии головного мозга, необходимо провести срочную операцию по закрытию фенестрации окклюдером».

Стоимость эндоваскулярной операции составляет 267 891 руб.

Дорогие друзья! Если вы решите спасти Катю Перевертайло, 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 банковской карты или электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа.

недостаточность, двусторонняя пневмония, бактериальная энцефалопатия. Лечение и восстановление были долгими и тяжелыми. Но, к счастью, здоровье дочки наладилось. Вскоре после выписки (Кате тогда было почти два года) она начала ходить, разговаривать, активно заинтересовалась окружающим миром. Наконец-то у нее на все хватало сил. В три года малышка пошла в детский сад, в развитии она ни в чем не уступала другим детям.

Когда девочке было пять лет, в Самару приехали американские врачи-кардиологи. Тогда Кате одной из первых в Самарской области была проведена сложнейшая комбинированная операция на открытом сердце: установлен протез аортального клапана и выполнена третья, плановая операция по восстановлению системы кровообращения. В ходе лечения врачи оставили в сердце девочки специальное отвер-

стие (фенестрацию), которое было необходимо для снижения давления в легких.

- В семь лет дочка пошла в школу, учиться ей очень понравилось. Она хорошо успевает по всем предметам, по-настоящему любит английский, собирается стать переводчиком, - рассказывает Альбина. Но в прошлом году у Кати вновь появилась одышка, когда поднимется по лестнице, пробежится, начинает кружиться голова. Обследование показало, что резко снизилось насыщение крови кислородом. Это пагубно отражается на работе всех внутренних органов и систем. Оставленное в сердце отверстие начало активно расширяться, объяснили врачи. Надо срочно делать операцию. Но когда удастся получить квоту, никто не знает. Ждать не позволяет самочувствие Кати, говорят врачи. А собрать необходимую сумму самостоятельно семья не в состоянии.

**Матвей Богданов, 2 года, детский церебральный паралич, требуется лечение. 199 740 руб.**

При рождении сын перенес гипоксию, нехватку кислорода. Первые дни жизни Матвей провел в реанимации. После выписки сильно отставал в развитии, не держал голову, не переворачивался, произносил мало звуков. В год у Матвея диагностировали ДЦП. Я усиленно занялась его реабилитацией, мы ездили на лечебную физкультуру и верховую езду, в бассейн и на курсы массажа. Но настоящий прорыв произошел после того, как сын благодаря помощи читателей Русфонда прошел лечение в Институте медицинских технологий (ИМТ). Огромное спасибо всем, кто откликнулся! Матвей научился переворачиваться и сидеть самостоятельно. Врачи отмечают хорошую динамику, говорят, что надо продолжать лечение. Но у меня нет возможности его оплатить. С мужем мы развелись, одна воспитываю двоих сыновей, живем на мое пособие и пен-



сию Матвея по инвалидности. Помогите нам, пожалуйста!

**Мария Богданова, г. Тольятти.**

Невролог ИМТ Елена Малахова (Москва): «Матвей нуждается в очередной госпитализации. Восстановительное лечение позволит повысить двигательную активность мальчика, научить его ходить, развить речевую сферу».

**Гриша Епифанов, 3 года, поражение центральной нервной системы, требуется специальный велосипед. 158 622 руб.**

Гриша - наш долгожданный ребенок. Роды оказались сложными, при рождении сын сам не задышал, его подключили к аппарату искусственной вентиляции легких. Вскоре его перевели в детскую больницу, в отделение патологии новорожденных, где Гриша находился больше месяца. После выписки сын развивался совсем медленно, к году не держал голову, не фиксировал взгляд. Мы возили сына на лечение в различные специализированные центры в нашей стране и за рубежом, все оплачивали сами. И Гриша начал интересоваться окружающим миром, полюбил слушать музыку, стал переворачиваться, ползать, сидеть. Для нас это немалые успехи. Сейчас врачи рекомендуют приобрести Грише специальный велосипед для детей с двигательными расстройствами и нарушениями равновесия. Но в органах соцзащиты отказались компенсировать наши расходы на данное средство



реабилитации. А сами оплатить велосипед мы не можем, у нас не осталось больше денег, мы все потратили на лечение. Помогите нам, пожалуйста!

**Мария Епифанова, г. Тольятти.**

Невролог Городской детской больницы №1 Наталья Люкшина (г. Тольятти): «У Гриши стойкое выраженное нарушение двигательных функций. Мальчик нуждается в специальном велосипеде Haverich для проведения реабилитационных занятий».

## Егор Пахомов будет прооперирован в апреле

14 марта мы рассказали историю семилетнего **Егора Пахомова** из Самары («Беспокойное сердце», **Вера Андриянова**). У Егора врожденный порок сердца. Ребенку требуется операция по эндоваскулярному закрытию посредством окклюдера. С радостью сообщаем вам, что деньги на окклюдер и на операцию (267 891 руб.) собраны. **Маргарита**, мама Егора, благодарит читателей за помощь.

С 14 марта 34 читателя Русфонда и 3008 телезрителей ТРК «ТЕРРА» и ГТРК «Самара» оказали помощь (327 598 руб.) тяжелобольным детям из Самарской области, чьи истории были опублико-

ваны на самарской странице Русфонда.

**Оплачено:** оперативное лечение эпилепсии **Максиму Юденкову** (10 лет, 234 730 руб., Жигулевск), расходные материалы к инсулиновой помпе для **Вики Захаровой** (4 года, 92 868 руб., Самара).

**Помогли:** **Марина** (Республика Марий-Эл), **Татьяна** (Кемеровская область), **Анна**, **Вадим**, **Лидия**, **Марина**, **Павел** (все - из Москвы), **Анастасия**, **Вера**, **Вячеслав**, **Дмитрий**, **Евгения**, три **Екатерины**, четыре **Елены**, **Ирина**, две **Людмилы**, **Марина**, **Михаил**, **Наталья**, **Николай**, **Нина**, **Оксана**, **Олег**, **Ольга**, **Светлана**, **Татьяна**, **Юлия**, **Юрий** (все - из Самары).

ДЛЯ ТЕХ, КТО ВПЕРВЫЕ ЗНАКОМИТСЯ С ДЕЯТЕЛЬНОСТЬЮ РУСФОНДА

Русфонд (Российский фонд помощи) создан осенью 1996 года для помощи авторам отчаянных писем в газету «Коммерсант». Проверив письма, мы размещаем их в газетах «Коммерсант» (Москва), «Волжская коммуна» (Самара), на сайтах rusfond.ru, 63.ru (Самара), livejournal.com, «Эхо Москвы», в эфире «Первого канала», ГТРК «Самара», ТРК «ТЕРРА» (Самара), а также в 50 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 затаея понравилась: всего собрано \$186,5 млн. В 2015 году собрано 297 788 807 руб. Из них детям Самарской области - 2 759 447 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 ЗАО «Райффайзенбанк» г. Москва, к/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@rusfond.ru. Телефоны: в Москве 8-800-250-75-25 (звонок бесплатный, благотворительная линия МТС), факс (495) 926-35-63.

Русфонд в Самаре: 8-927-746-59-30, и.о. руководителя Самарского бюро Русфонда Вера Андриянова.

### 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 строчке «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 безадресная.

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.