

РУСФОНД

НОВАЯ АКЦИЯ

ПРЯМАЯ РЕЧЬ

Выйти на прямую

МАКСИМА ТУМАЕВА
СПАСЕТ ОПЕРАЦИЯ

УЛЬЯНА ЯШКОВА

Мальчику 17 лет. Два года назад у него обнаружили S-образный сколиоз, болезнь стремительно прогрессирует. У Максима сильнейшие боли в спине, ему трудно ходить. Сначала мальчик вынужден был отказаться от любимого футбола, а вскоре – перейти на домашнее обучение. Максиму необходима операция на позвоночнике.



Для спасения Максима Тумаева не хватает 471 301 руб. Руководитель отделения детской фтизиоостеологии и ортопедии НИИ фтизиопульмонологии Александр Мушкин (Санкт-Петербург): «У Максима прогрессирующий S-образный груднопоясничный сколиоз третьей степени. Мальчику требуется в ближайшее время провести хирургическое лечение с применением металлических конструкций. Это позволит исправить деформацию позвоночника и существенно улучшить качество жизни Максима». Дорогие друзья! Если вы решите спасти Максима Тумаева, пусть вас не смущает цена спасения. Любая ваша помощь будет с благодарностью принята. Деньги можно перечислить в Русфонд. Все необходимые реквизиты есть в фонде.

НАЧАЛО БОЛЕЗНИ

Боли в спине у мальчика появились в 12 лет. Незадолго до этого ему сделали операцию на кишечнике. Перенес ее Максим тяжело, сильно похудел, врачи говорили о дефиците массы тела.

– Сначала я не придавала болям в спине особого значения, но сыну становилось хуже, он перестал спать по ночам – так сильно болело. И мы обратились в городскую больницу №5 у нас, в Тольятти, – рассказывает Елена, мама Максима. – Врачи обследовали сына и обнаружили прогрессирующий сколиоз 2-й степени. Назначили курсы массажа, занятия лечебной физкультурой и сказали, что нужно постоянно носить корсет Шено. Я его купила.

В течение года мальчик носил корсет, но улучшений не было, болезнь прогрессировала, левое плечо у Максима ушло вперед, на спине начал образовываться горб.

В ПОИСКАХ ВЫХОДА

– Мы делали все, что назначали врачи. Но состояние сына ухудшалось: спина болела страшно, Максима перекосило на левый бок, порой он не мог встать и сделать шаг, возникли головные боли.

Пришлось перевести его на домашнее обучение, – вспоминает Елена. – Из-за болезни сын не мог больше играть в футбол – по этому поводу он сильно переживал. Теперь наблюдает за игрой команды со скамейки болельщиков. В последнее время сын вообще изменился: сделался замкнутым, мрачным, похожим на маленького старичка.

Елена говорила тольяттинским врачам, что назначенное лечение сыну не помогает, просила дать направление в Самару, но ей отвечали, что массажа и лечебной физкультуры достаточно. И отказывали в направлении в другие больницы. Тогда Елена решила сама искать специалистов и клинику, где смогут вылечить сына.

СПАСЕНИЕ
В САНКТ-ПЕТЕРБУРГЕ

– На форумах я узнала про НИИ фтизиопульмонологии

в Санкт-Петербурге, про профессора Александра Мушкина, написала туда в начале прошлого года. И нас стали заочно консультировать. Отправила все медицинские выписки, последний рентгеновский снимок. Ответили, что у Максима S-образный сколиоз третьей степени. Необходимо как можно скорее делать операцию, это единственная возможность исправить деформацию позвоночника и спасти внутренние органы от опасного сдавливания, – рассказывает Елена. – Я сразу обратилась за квотой на операцию. Мне самой не собрать таких денег, я одна с двумя детьми, у меня еще девятилетний Даниил. Но наша очередь на квоту все никак не подойдет, говорят: ждите. А состояние Максима больше ждать не позволяет. Я так мечтаю, чтобы сына вылечили, чтобы он мог продолжить учиться дальше!

Милена Пешкова, 3 года, симптоматическая эпилепсия, требуется лечение. 199 620 руб.



Приступы у дочери начались, когда ей было около года. Милена стала вздрагивать всем телом и закатывать глаза. Это повторялось до десяти раз в сутки. Нас направили в детскую больницу в Самаре. У дочки диагностировали эпилепсию, назначили лекарства. Мы регулярно проходили обследования, обращались к разным специалистам, но установить припадки не получалось. Добиться длительных перерывов между приступами удалось после лечения в Институте медицинских технологий (ИМТ), которое нам помогло оплатить читатели Русфонда. Огромное всем вам спасибо! Милена начала интересоваться окружающим миром, узнавать близких, реагировать, когда к ней обращаются, складывать слова. Врачи рекомендуют продолжать лечение. Но я не могу

собрать необходимую сумму, так как одна воспитываю дочь, живем на социальные выплаты. Прошу вашей помощи еще раз!

Дина Пешкова,
г. Чапаевск.

Невролог ИМТ Елена Малахова (Москва): «Милена нуждается в госпитализации для обследования и коррекции противосудорожной терапии. Мы постараемся добиться более длительной ремиссии приступов, после чего можно будет начать восстановительное лечение».

Вика Фомина, 2 года, миопатия (мышечная дистрофия), требуется вертикализатор. 186 550 руб.



Дочь развивалась с задержкой. А к полутора годам почти перестала двигаться. У дочки диагностировали миопатию. При этом заболевании мышцы постепенно атрофируются, что приводит к обездвиживанию. Когда Вика заболела пневмонией, ее подключили к аппарату искусственной вентиляции легких (ИВЛ), поскольку она не могла сама дышать. За время болезни у дочки атрофировались мышцы диафрагмы, она по сей день дышит с помощью аппарата ИВЛ. Уже год Вика не ходит. Самарские врачи сказали, что ничем не могут помочь дочке. И я стала искать специалистов в других городах. На мое обращение ответили из Санкт-Петербурга, из Центра восстановительного лечения детей. Врачи сказали, что долго оставаться в лежачем положении нельзя, Вике нужно поднимать, а для этого необходим вертикализатор.

Но за счет бюджета такое устройство не предоставляется. А самим нам его не купить. Помогите нам, пожалуйста!

Лидия Гусева, г. Самара.

Врач лечебной физкультуры Городского центра восстановительного лечения детей с психоневрологическими нарушениями Людмила Антонова (Санкт-Петербург): «Вике необходим специальный вертикализатор СКВИГТЛЗ, он поможет остановить развитие осложнений, улучшить работу органов дыхания и качество жизни девочки».

Олю Иванову ждут в Самаре

В декабре мы рассказали историю шестнадцатилетней Оли Ивановой из Челно-Вершинского района («Взять реванш», Вера Андриянова). Порок сердца у девочки обнаружили два года назад. Ее преследуют приступы слабости, возникла угроза развития сердечной недостаточности. Спасти Олю поможет срочная эндоваскулярная операция с применением окклюдера. Провести операцию готовы в Самарском областном клиническом кардиологическом диспансере. Но на лечение по квоте большая очередь, а откладывать операцию уже нельзя. Рады сообщить: вся необходимая сумма (284 354 руб.) собрана. Людмила, мама Оли, благодарит всех за помощь.

И ВОТ ЕЩЕ НОВОСТИ.

Одна компания, 180 наших читателей и 4044 телезрителя ГТРК «Самара», СТС Лада-ТВ и ТРК «Терра» оказали исчерпывающую помощь (956 496 руб.) четверым тяжелобольным детям – очередникам самарского бюро Русфонда.

Оплачены: лечение детского церебрального паралича Роме Гладкому (3 года, 199 620 руб., Самара); лечение эпилепсии Дане Тарарину (14 лет, 199 620 руб., Самара); лечение косолапости Жене Колесникову (2 мес., 120 тыс. руб., г. Тольятти).

ДЛЯ ТЕХ, КТО ВПЕРВЫЕ ЗНАКОМИТСЯ С ДЕЯТЕЛЬНОСТЬЮ РУСФОНДА

Миссия фонда – помощь в лечении тяжелобольных детей и инвалидов, содействие развитию гражданского общества и внедрению высоких медицинских технологий. С 2011 года развивается телевизионный проект «Русфонд на «Первом», с 2013 года партнерами фонда стали региональные филиалы ВГТРК. Только в 2015 году более 6 млн телезрителей и читателей Русфонда помогли 2596 детям России и СНГ,

сбрав и пожертвовав свыше 1,578 млрд руб. За 2016 год собрано 56 090 830 руб., помощь получили 137 тяжелобольных детей. За 19 лет частные лица и компании пожертвовали в Русфонд свыше 7,5 млрд руб. (по состоянию на 21.01.2016), на эти деньги возвращено здоровье более чем 15 тысячи детей. Дополнительную информацию о Русфонде можно найти на rusfond.ru.

Реквизиты: Благотворительный фонд «РУСФОНД», ИНН 7743089883, КПП 774301001, р/с 40703810700001449489 в АО «Райффайзенбанк» г. Москва, к/с 3010181020000000700, БИК 044525700. Назначение платежа: Пожертвование на лечение фамилия и имя ребенка. НДС не облагается. Адрес фонда: 125252, г. Москва, а/я 110; 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: 8-846-277-27-95

КАК ПОМОЧЬ

Основные способы перевода пожертвований

1. SMS-пожертвование

Отправьте слово ДЕТИ на номер 5542

(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 (КВИИ)

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.