

Надышаться ВВОЛОЮ

Лизу Чугунову спасет эндоваскулярная операция

Девочке два года. У нее врожденный порок сердца — сложный дефект межпредсердной перегородки, который еще называют сечтатом: помимо одного большого отверстия есть много мелких. Девочка растет — и они увеличиваются. Лизе постоянно не хватает кислорода, ее одолевают приступы слабости, становится тяжело дышать. Нужна срочная эндоваскулярная операция с применением окклюдера — специальной «заплатки». Это наиболее щадящий метод, не требующий вскрытия грудной клетки. Прооперируют девочку бесплатно, но надо оплатить окклюдер, а у Лизинной мамы нет нужной суммы.

направили нас на обследование, — вспоминает Анна, мама Лизы. — И выяснилось, что у дочки дефект межпредсердной перегородки. Отверстие большое, его диаметр год назад был 7 мм, а сейчас уже 11,5 мм. В августе этого года вокруг основного дефекта врачи увидели еще множество мелких дырочек...

Больше года девочка наблюдается в Специализированной кардиохирургической клинической больнице (СККБ) Нижнего Новгорода. Если раньше врачи говорили, что операцию делать придется, но плановую, можно не спешить, то сейчас настаивают на срочном устранении дефекта.

— Лиза плохо спит, не более двух часов подряд, ей становится душно, и она просыпается. Врачи говорят, сердце не дорабатывает, организму не хватает насыщенной кислородом крови. Проснувшись, Лиза начинает задыхаться, я одеваю ее и распахиваю окно или выхожу с ней на балкон. Нужно, чтобы дочка вдохнула сразу много свежего воздуха. Это помогает, тогда Лиза быстро приходит в себя, — рассказывает Анна.

«Балконный метод» мама Лизы последнее время применяет не менее десяти раз в день. Иначе никак. Сама девочка пока не все осознает. Но одно ее очень огорчает — никак не получается поиграть столько, сколько хочешь, вот только начнешь игру, только все придумашь, и все, силы на этом заканчиваются...

— Где мне найти деньги на то, чтобы вылечить дочь, чтобы спасти ее?! Я одна воспитываю Лизу, только три месяца как вышла на работу. Для меня эта сумма за пределами, — признается Анна.

Алексей ШЕВЦОВ
Фото Михаила Жбанкова



Для спасения Лизы Чугуновой не хватает 299 227 рублей

Кардиохирург СККБ Виталий Орлов (г. Нижний Новгород): «Учитывая особенности порока сердца, состояние и возраст Лизы, необходимо как можно скорее выполнить

эндоваскулярное закрытие дефекта межпредсердной перегородки».

Стоимость окклюдера составляет 299 227 руб.

Дорогие друзья! Если вы решите спасти Лизу Чугунову, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить в Русфонд. Можно воспользоваться и нашей системой электронных платежей, сделав пожертвование с банковской карты или электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа.

Экспертная группа Русфонда

ИЗ СВЕЖЕЙ ПОЧТЫ

Дима Демшин



4 года, детский церебральный паралич, требуется курсовое лечение. 197 800 руб.

Сына с рождения мучили сильные судороги в ногах. В полгода он еще не держал голову и не переворачивался. У Димы диагностировали ДЦП. С тех пор мы делали все возможное, чтобы его вылечить — массаж, лечебная физкультура, реабилитационные занятия. Но это мало помогало. Улучшение в состоянии сына наступило после того, как, благодаря помощи читателей Русфонда, он прошел курс лечения в московском Институте

медицинских технологий (ИМТ). Большое спасибо всем, кто откликнулся! У Димы снизился мышечный тонус, почти прекратились судороги, он теперь может сам сидеть и ходить с поддержкой. Сын стал проявлять интерес к окружающему миру: изучает игрушки, внимательно смотрит мультфильмы. Начал уверенно говорить «мама» и «папа», пытается произносить другие слова. Врачи считают, лечение нужно продолжать. Но мы не можем его оплатить, я не работаю, занимаюсь сыном, живем на зарплату мужа и Димину пенсию по инвалидности. Помогите вылечить сына!

Анастасия Демшина, г. Дзержинск

Невролог ИМТ Елена Малахова (Москва): «Диме необходимо продолжать лечение. Мы разовьем его мелкую моторику и речь, сформируем бытовые навыки, научим мальчика стоять и ходить самостоятельно».

Володя Мордовин



12 лет, двусторонняя сенсоневральная тугоухость 1-2 степени, требуются слуховые аппараты. 142 000 руб.

Проблемы со слухом у сына начались шесть лет назад. Мы с женой заметили, что Володя почти не реагирует, когда с ним тихо разговариваешь. Обратились к врачам, которые определили, что у сына двусторонняя тугоухость из-за хронического воспаления носовой полости. В Нижегородской детской областной клинической больнице (НДОКБ) Володе

сделали прокол гайморовых пазух носа и удалили аденоиды. После этого слух у сына постепенно восстановился. И мы забыли про проблему. Но полгода назад Володя опять стал хуже слышать. После обследования сыну повторно поставили диагноз «двусторонняя тугоухость 1-2 степени». Володе нужны слуховые аппараты. Но бесплатно их не выдают при этой степени тугоухости. А сами мы не можем их приобрести, растим троих детей, жена дома, работаю только я. Прошу вашей помощи!

Александр Мордовин, Большебодлинский район

Сурдолог НДОКБ Ольга Уварова (г. Нижний Новгород): «Володе необходимы мощные цифровые многоканальные слуховые аппараты заушного типа. Тогда мальчик сможет полноценно учиться, развиваться, общаться».

Геля Юдина



9 лет, послеожоговые рубцы, требуется операция. 86 400 руб.

Я стала опекуном Гели два года назад, после смерти мужа, она его дочь от первого

брака, я не могла допустить, чтобы девочку забрали в детский дом. К тому же ей требуется серьезное лечение. В два с половиной года с Гелей произошел несчастный случай: она встала среди ночи, поскользнулась и неудачно упала на трубу батареи центрального отопления, и потеряла сознание. Была зима, топили очень сильно, Геля получила сильнейшие ожоги лица, плеча и руки. На «скорой» нас привезли в реанимацию. За три месяца, что

Заведующая отделением реконструктивно-пластической хирургии и восстановительного лечения Научно-исследовательского института травматологии и ортопедии Евгения Меньшенина (г. Нижний Новгород): «Ангелине необходима операция по удалению стягивающих послеожоговых рубцов на левой щеке и левом плече. Мы проведем иссечение рубцов и косметическую коррекцию».

КАК ПОМОЧЬ

Основные способы перевода пожертвований

1. Через банк
Принять с реквизитами фонда 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 Лизы Чугуновой. НДС не облагается).

2. Через банковскую карту
Зайдите на страничку Русфонда (rusfond.ru), выберите раздел «Как помочь» и отправьте деньги с банковской карты Visa или MasterCard.

3. SMS-пожертвование
Отправьте слово ДЕТИ на номер 5541 (только для жителей России). Стоимость 1 SMS-сообщения — 75 рублей. Количество SMS с одного номера не ограничено. Услуга недоступна для корпоративных тарифов. Внимание! Операторы Теле2 и МТС попросят

Яне Поповой сделают операцию на позвоночнике



5 августа на страницах «Новой» в Нижнем» и в эфире программы «Вести-Приволжье» мы рассказали историю пятнадцатилетней Яны Поповой из Дзержинска («Выстоять», Алексей Шевцов). У девочки S-образное искривление позвоночника. Ей поможет операция с установкой фиксирующих конструкций. Но квоты на операции в клинике в этом году закончились, а оплатить лечение семье не в состоянии. Рады сообщить, что вся необходимая сумма (25550 руб.) собрана. Татьяна, мама Яны, благодарит читателей за помощь. Примите и нашу признательность, дорогие друзья!

И вот еще новости. 34 читателя и 12219 телезрителей оказали исчерпывающую помощь (935683 руб.) четвертым тяжелобольным детям — очередникам нижегородского бюро Русфонда.

Оплачены: операция по поводу врожденного порока сердца Никите Ганину (14 лет, 145060 руб., Шатковский район), лечение детского церебрального паралича Денису Николаеву (6 лет, 197800 руб., г. Нижний Новгород); слуховые аппараты Насте Митлянской (6 лет, 180400 руб., г. Нижний Новгород).

Помогли: Анна (Архангельская обл.), JiDay (Краснодарский край), Сурик (Ростовская обл.), Елена (Свердловская обл.), Наталья (Хабаровский край), два Александра, Алексей, Виктор, Елена, Михаил, Наталья, Сергей, Татьяна Шелкова (все — Москва), А.В. Альфия, Андрей, Андрей Сергеевич, Вероника, Виктория, Дмитрий, Екатерина, две Елены, две Ирины, Лариса, Милана Ключкова, Наталья, Оксана, Татьяна Сурова, Юрий (все — Нижегородская обл.). Спасибо!

Ирина БРУГГЕР, Антонина КОШКАРОВА, Алексей ШЕВЦОВ

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), «Новая газета» (Нижний Новгород), на сайтах rusfond.ru, npmata.ru, Агентства политических новостей — Нижний Новгород и «ВремяН», livejournal.com, «Эхо Москвы», в эфире «Первого канала», ГТРК «Нижний Новгород» («Вести Приволжье»), а также в 45-ти 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 помочь. Читателям и телезрителям затея понравилась: всего собрано \$167,7 млн. В 2014 году — 1 063 361 558 рублей. Из них детям Нижегородской области — 697 617 4 рублей.

Мы организуем и акции помощи в дни национальных катастроф. Фонд — лауреат национальной премии «Серебряный лучник». Президент Русфонда — Лев Амбиндер, лауреат премии «Медиаменеджер 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:	nn@rusfond52.ru; rusfond@rusfond.ru
Телефоны:	в Москве 8-800-250-75-25 (звонок бесплатный, благотворительная линия МТС), факс (495) 926-35-63
	в Нижнем Новгороде: 8-920-253-82-63, руководитель Нижегородского бюро Алексей Шевцов

Благоприятный прогноз

Всех вылечить пока нельзя, но лечить нужно



Олег Однооленко, специальный корреспондент Русфонда

болезни, но Бог же создал и врачей». Это о том, что сострадание проявляется и в практических делах — например, в разработке новых медицинских технологий, позволяющих сокращать список неизлечимых заболеваний.

Совсем недавно даже косолапость считалась неизлечимой — по мере взросления делали несколько сложных ортопедических операций, а в итоге — все равно инвалидность. Оцените масштаб проблемы: каждый год в России рождается примерно 4 тыс. «косолапиков», то есть потенциальных инвалидов. Но вот специалисты клиники «Современные медицинские технологии» (Ярославль) первыми в России освоили лечение косолапости по методу Понсети — гипсование вместо многократного хирургического вмешательства. И в 95 случаях из 100 они дают гарантию полного выздоровления.

Другое дело, что еще не все заболевания мы умеем радикально излечивать. Одно из таких неизлечимых заболеваний — детский церебральный паралич (ДЦП). И чем только ни пробуют лечить

ДЦП! Подключают дельфинов и лошадей, применяют и конверсионные технологии — например, пептидные препараты, которые во времена СССР биохимики разрабатывали специально для экипировки диверсантов. Результаты пока промежуточные, но неплохие. В московском Институте медицинских технологий (ИМТ) используют конверсионные пептиды. Но, как считает директор ИМТ по информации Игорь Ребриков, самые большие перспективы у клеточной терапии. В первую очередь речь идет об эмбриональных клетках, главная задача — «разбудить» пораженные участки мозга. Некоторые врачи уверены, что вскоре лечение ДЦП стволовыми клетками будет так же привычно, как лечение аспирином при простуде. Хотелось бы верить, ведь человеческая цена вопроса очень велика: по данным Минздрава за 2010 год у 85 тыс. наших соотечественников диагноз — ДЦП. И все они ждут, что скажет медицинская наука...

Может быть, она уже сейчас сказала бы больше, если бы в свое время КПСС не назвала генетику продажной девкой империализма и не превратила клеточную мембрану в железный занавес для наших ученых. Впрочем, пока никто в мире не может вылечить синдром Дауна, потому что никто не знает, как исправить

в каждой из клеток дефект 21-й хромосомы. Но как привести в норму одну клетку, уже знают ученые университета из штата Вашингтон... А в клинике Гай и Сэнт-Томас (Лондон, Великобритания), используя терапию, основанную на стволовых клетках, уже помогают больным буллезным эпидермолизом.

В Европе и США благотворители, как правило, финансируют своими пожертвованиями медицинские программы и модернизацию клиник. Например, госпиталь св. Иуды в Мемфисе, один из мировых лидеров в изучении и лечении онкологических заболеваний, существует исключительно на пожертвования. Мы надеемся, что и наши благотворители вскоре будут давать свои деньги не только на лечение конкретных пациентов, но и на научные медицинские программы.

То, что в мире есть неизлечимые болезни, в том числе и проявляющиеся в детстве, — данность. Таких болезней с каждым годом становится меньше, но они есть. Неизлечимы, например, диабет и ДЦП. Не летачет и некоторые другие болезни, но это не значит, что их нет смысла лечить. Современная медицина позволяет значительно улучшать качество жизни пока неизлечимых больных.