

русфонд / www.rusfond.ru

Александр Гранкин, координатор информационного отдела Русфонда



Диагноз: 18+ Одинокие взрослые

Четвертый год Русфонд пересылает просьбы о помощи, для нас неформатные, на горячую линию Министерства здравоохранения России, открытую для благотворительных организаций. Мы не можем помочь, если автор письма просит оплатить лечение в клинике...

Разница между письмами родителей больных детей и письмами заболевших взрослых огромна. Мама ребенка, если просит о помощи, примерно знает, в какой клинике ее можно получить.

Они растеряны и подавлены самим фактом, что беда произошла именно с ними и именно сейчас. А поскольку они взрослые, писать за них просьбы, обивать пороги местных департаментов здравоохранения, просить и требовать помощи некому.

Отношение врачей ко взрослым тоже не такое, как к детям. Первое, что часто приходится слышать тяжелобольным людям от врачей, — «сами виноваты». Надо было проходить диспансеризацию, следить за собой, вовремя сдавать анализы, вообще вести себя так, как принято в цивилизованных странах...

На втором месте по количеству просьб о помощи взрослым — письма о пострадавших в дорожно-транспортных происшествиях, о несчастных случаях, после которых человек оказывается или в инвалидном кресле, или прикованным к постели.

На третьем месте просьбы помочь в установлении диагноза. Человека лечат сначала от одного заболевания, потом от другого, ничего не помогает.

Врачи говорят: вы подождите, а мы посмотрим, что дальше будет, потом и решим, от чего именно и как вас лечить. Пациенты, которые не хотят ждать, не хотят рисковать, идут в другие клиники, к другим врачам, пытаются найти способ установить диагноз.

Мы в Русфонде отвечаем: даем контакты благотворительных фондов для взрослых, которые все же есть, но о них почти никто не знает, даем телефон горячей линии Минздрава, пересылаем в министерство эти просьбы...

С марта 2013 года на горячую линию Министерства здравоохранения России было отправлено 247 просьб о помощи взрослым людям. Ответы были даны на 140 обращений.

Лекарства для Вани Задружного оплачены



26 февраля в «Б», на rusfond.ru и в эфире ГТРК «Кострома» мы рассказали историю двухлетнего Вани Задружного («Любимчик-телепат», Виктор Костюковский). У мальчика миелобластный лейкоз, наиболее опасная форма заболевания, осложненного генетической «поломкой».

Всего с 26 февраля 1 150 175 читателей rusfond.ru, «Б», телезрителей «Первого канала», ГТРК «Кострома», «Волгоград-ТРВ», «Тыва», «Поморье», «Томск», «Калмыкия», «Кузбасс», а также 148 региональных СМИ — партнеров Русфонда исчерпывающе помогли 51 ребенку на 83 539 547 руб.

полный отчет http://www.rusfond.ru/sdelano

Мальчик из Хрустального Десятилетнего Лешу Чудакова спасет курсовое лечение



Леша родился в Гусь-Хрустальном, небольшом городке Владимирской области. На коробках с продукцией знаменитого местного завода пишут: «Осторожно, стекло!». Вот бы и Леше повесить такую табличку: «Осторожно, хрупкий мальчик»...

Первый шаг Леша сделал в три с половиной года — благодаря доктору Наталье Беловой и ее методу лечения несовершенного остеогенеза, о котором Лешины родители прочли в интернете.

— Простите, — спросила врача мама Лена, — а хоть одна целая косточка у него есть? — Есть, — ответил доктор. — Позвоночник.

Болезнь обнаружили еще на 22-й неделе беременности, когда будущей маме делали ультразвуковое исследование. Ноги и ручки ребенка были укорочены. У беременной Лены тогда взяли кровь из пуповины на генетический анализ.

Леша родился на 37-й неделе весом два с половиной килограмма. Его первой кроваткой стал прозрачный бокс для недоношенных детей, где он пролежал полтора месяца с подвешенной сломанной ножкой.

Первое время Лена боялась к сыну даже прикоснуться. Свекровь привезла ей плюшевого медведя, и Лена на нем училась пеленать.

Леша начал руку в восемь месяцев, когда начал ползать. Малыш неловко завалился на бок — и ручка хрустнула, как сухая веточка, а ребенок пронзительно закричал.

тонкими и ножки ломались. Если перелом был со смещением, Лешу везли во Владимир и складывали на вытяжку. Если без смещения, то малышу накладывали гипс.

Из-за частых переломов к двум годам у Лешы образовался ложный сустав правого бедра. Нужна была срочная операция. В медцентре во Владимире ложный сустав удалили, а в бедро установили поддерживающую спицу.

После того как в московской клинике ему начали курс лечения с использованием препарата памидронат, переломы прекратились на целый год. Но из-за того, что кости мальчика срослись неправильно, каждый шаг причинял ему ужасную боль.

В школу Леша так и не пошел, учительница занимается с ним дома. Мальчик передвигается с помощью ходунков. Квартира, где живет семья Чудаковых, совсем маленькая. Но чтобы дойти из одной комнаты в другую, Леше нужно несколько раз отдохнуть.

КАК ПОМОЧЬ ДЛЯ СПАСЕНИЯ ЛЕШИ ЧУДАКОВА НЕ ХВАТАЕТ 533 ТЫС. РУБ.

Заведующая отделением врожденных патологий клиники «Глобал Медикал Систем» (GMS Clinic, Москва) Наталья Белова: «Леша прошел больше десяти курсов терапевтического лечения. За три года была достигнута хорошая динамика, костная масса значительно укрепилась...»

В школу Леша так и не пошел, учится дома, по квартире передвигается с помощью ходунков. Чтобы дойти из одной комнаты в другую, ему нужно несколько раз отдохнуть

Однажды мама уговорила сына выступить на конкурсе чтецов, посвященном Дню Победы. Незадолго до этого Леше заменили старую спицу и установили два титановых штифта в правом бедре и голени.

Сейчас Леша пишет книгу «Как мальчик Леша в сказку попал». Она про то, как герой оказывается в волшебной стране и помогает спасти от злых чудовищ трех богатырей...

Светлана Иванова, Владимирская область

Из свежей почты

Гаяля Проскова, 5 лет, симптоматическая эпилепсия, синдром Паллистера-Киллиана, требуется лечение. 160 620 руб. Внимание! Цена лечения 199 620 руб.

Дочку я лечу с трех месяцев. У нее вскоре после рождения обнаружили эпилепсию и генетическую «поломку»: синдром Паллистера-Киллиана. Гаяля до четырех лет не ползала, не говорила, ни к чему не проявляла интереса. Лечение и реабилитация не помогали.

Саша Власов, 11 лет, синдром жаберных дуг (недоразвитие челюстей), требуется ортодонтическое лечение. 236 тыс. руб. Внимание! Цена лечения 300 тыс. руб.

У сына врожденный дефект: недоразвитые челюсти. Врачи назвали это синдромом жаберных дуг. Нам рекомендовали обратиться в Центр челюстно-лицевой хирургии в Москве. Здесь объяснили, что лечение будет длительным, специальными аппаратами надо «вытягивать» челюсти.

Таня Литовченко, 6 месяцев, врожденная правосторонняя косополой, требуется лечение по методу Понсети. 91 тыс. руб. Внимание! Цена лечения 120 тыс. руб.

Таня родилась косополой. Ее правую ножку пять месяцев гипсовали в поликлинике, но результата не было. Ортопед в областной больнице рекомендовал гипсовать еще два месяца, потом операцию под общим наркозом и снова гипс.

Максим Мисюк, 10 лет, врожденный порок сердца, спасет эндоваскулярная операция. 231 750 руб. Внимание! Цена операции 333 750 руб.

Максим родился с зеркальным расположением внутренних органов и пороком сердца — дефектами межпредсердной и межжелудочковой перегородок. В республиканском кардиоконтроле диагноз, который поставили врачи в роддоме, подтвердился.

Реquisiteмы для помощи есть в фонде. Возможны электронные пожертвования (подробности на rusfond.ru).

Почта за неделю 26.02.16-03.03.16
получено ПРОСЬБ — 68
ПРИНЯТО В РАБОТУ — 60
ОТПРАВЛЕНО В МИНЗДРАВ РФ — 8
получено ОТВЕТОВ ИЗ МИНЗДРАВА РФ — 8

все сюжеты rusfond.ru/pomogite; rusfond.ru/minzdrav

Для тех, кто впервые знакомится с деятельностью Русфонда

Русфонд (Российский фонд помощи) создан осенью 1996 года для помощи авторам отчаянных писем в «Б». Проверив письма, мы размещаем их в «Б», на сайтах rusfond.ru, kommersant.ru, livejournal.com, в эфире «Первого канала», в социальных сетях Facebook, «ВКонтакте» и «Одноклассники».

Адрес фонда: 125315, г. Москва, а/я 110; rusfond.ru; e-mail: rusfond@rusfond.ru. Телефоны: 8-800-250-75-25 (звонок по России бесплатный), благотворительная линия от МТС, факс (495) 926-35-63 с 10:00 до 20:00.

Русфонд запустил мобильное приложение для айфона

Помогать детям стало удобнее

Благодаря мобильному приложению для iOS помогать подопечным Русфонда станет проще. Приложение можно скачать бесплатно в App Store.

Приложение состоит из четырех основных разделов. В разделе «Помогите, пожалуйста!» размещены письма родителей, которые отчаянно ищут помощи в лечении своих детей.

Кликнув на «Как помочь», пользователь получит информацию о способах перечисления пожертвований: СМС-сообщением (стоимость одного сообщения 75 руб.), платежом с мобильного телефона или банковским переводом.

Установив приложение, вы также сможете обмениваться информацией с друзьями в социальных сетях, также на соответствующие иконки.

Сейчас в разработке находится мобильное приложение для айпада, а также для устройств на Android-платформе.

подробнее http://www.rusfond.ru/app

Свободный полет

«Милю милосердия» — путь к спасению

Благотворительный проект «Аэрофлота» и Русфонда был запущен 1 июня 2008 года. С тех пор в рамках этой программы бонусными милями, которые жертвовали пассажиры «Аэрофлота», оплачено более 2,3 тыс. перелетов тяжелобольных детей — подопечных Русфонда к месту лечения по России и миру.

Теперь, чтобы оформить пожертвование, участникам программы достаточно накопить всего 3 тыс. бонусных миль — прежде необходимым условием было наличие на счету минимум 5 тыс. миль.

Для того чтобы жертвовать миль, достаточно заполнить специальный бланк в офисах представительств «Аэрофлота» или перевести миль через интернет.

Русфонд благодарит компанию «Аэрофлот» и ее неравнодушных пассажиров за помощь детям.