

Яна Мартиросова
руководитель Дагестанского
бюро Российского фонда
помощи (Русфонда)



Спасибо от мамы

Поначалу меня охватила паника. «Ну, зачем я за это взялась?» — мучительные мысли не давали покоя. Время шло, сроки горели, а я никак не могла начать работать с новыми и уже имеющимися обращениями в Дагестанское бюро Русфонда.

Несколько дней подряд я только и делала, что разбирала документы и выбирала героев для публикаций, просила родителей донести нужные бумаги, узнавала, есть ли у родителей хорошие новости из клиник-партнеров. Сама писала электронные письма в эти клиники с просьбами принять детей на лечение. Отвечала на телефонные звонки.

«Ты не успеешь и сорвешь выпуск!» — пугал внутренний голос. «Хватит!» — решила я в один прекрасный день. И стала писать. В московский офис Русфонда, что с работой не справляюсь, выпуск откладывался, дело затягивалось.

Подробное письмо с объяснениями и извинениями превратилось в итоге в более или менее связный текст. «Сейчас отправлю и буду ждать увольнения», — предвкушала я. В мечтах я уже занималась совершенно другими делами. И тут вновь зазвонил телефон. Я машинально взяла трубку.

На линии трещало и сопело, и в тот момент, когда я прокричала «Перезвоните. Вас не слышно!», вдруг так отчетливо раздалось короткое «спасибо». Я не поверила и переспросила. «Спасибо. Ваш фонд нам очень помог. Мы с сыном ждем вызова в Москву, там ему проведут курс лечения. Сами мы лечение не осилили бы». Потом женщина представилась, и я вспомнила, что это мама мальчика, документы которого еще до нового года я готовила и отправляла в Москву. Четырехлетний Хабибула страдает тяжелой формой ДЦП, и ему необходим курс лечения в Институте медицинских технологий в Москве. Но у родителей Хабибулы, к сожалению, денег на это нет.

А ТЕЛЕФОН ВСЕ ВРЕМЯ ЗВОНИЛ. ЛЮДИ ХОТЕЛИ УЗНАТЬ, КАК МОЖНО ПОМОЧЬ БОЛЬНЫМ ДЕТЬЯМ...

А потом я вспомнила людей, которые сделали лечение ребенка возможным.

Они тогда сразу вызвались помочь, перевели большую часть суммы, необходимой для лечения Хабибулы (и не только для него), но предупредили, что жертвуют деньги анонимно. В подробности я не вдавалась. В конце концов, это личное дело людей — афишировать ли свою благотворительную деятельность. Главное, что результат не заставил себя ждать — в середине февраля Хабибула, страдающий ДЦП, вместе с мамой Дианой отправится на долгожданное лечение.

Вообще-то, это им спасибо, а не мне. Тем, которые отклинулись, прониклись, вошли в положение тяжелобольного ребенка, осознали горе родителей. Всем тем, кто поучаствовал в сборе средств на лечение других ребятишек, нашел время сходить в банк или дойти до терминала. Кто не поленился зайти на сайт Русфонда, чтобы найти другие способы перечисления денег. Кто выкроил из семейных бюджетов деньги для чужих детей. Это «спасибо» от мамы Хабибулы адресовано всем, кто помог, помогает и будет помогать героям наших публикаций.

После звонка мамы я так и не отправила никакого письма в московский офис. Передумала.

А телефон все время звонил. Люди хотели узнать, как можно помочь больным детям, кто-то рапортовал, что уже перечислил деньги, кто-то желал передать средства лично, а кто-то просил номер телефона родителей, говорил, что хочет позвонить и поддержать, дать совет, потому что уже сам сталкивался с такими болезнями. Были еще помощники, которые, не разобравшись в тонкостях перечисления средств, отправили деньги мне на телефон. Я все перечислила фонду, но в следующий раз лучше воспользуйтесь терминалом или отправьте деньги через свой мобильник. На сайте Русфонда подробно написано о том, как это сделать.

Говорят, что благотворительности надо учить и учиться. Наверное, это правильно. Дагестанцам понадобилось около трех месяцев работы Российского фонда помощи в республике, чтобы начать жертвовать средства на лечение детей. Пока благотворителей, конечно, не много, но они есть. И от этого тепло и радостно. Зря многие думают, что их тысяча рублей не сыграет никакой роли, когда речь идет о лечении за миллион.

Поверьте, на счету каждый рубль.

Осторожные объятия

Саиду Кадирову нужны дорогостоящие медикаменты и перевязочные материалы

Мальчику четыре года. Он из Каспийска. У Саида буллезный эпидермолиз. Это тяжелое генетическое заболевание в России пока лечить не научились. Но есть хотя бы зарубежные медикаменты, перевязочные материалы и средства личной гигиены, которые облегчают страдания больных. Для их покупки необходимо сто пятьдесят тысяч рублей. Таких денег у семьи Кадировых нет.

Больше всего на свете Саид любит блинчики, сосиски, какао «Несквик» и играть с двоюродными братьями, а НЕ ЛЮБИТ мыться. Мыло щиплет глаза, а ранки чешутся и болят. Но он все же старается держаться.

Мальчуган не ноет по пустякам и не капризничает без причины. Только иногда, когда мама бинтует пальчики на руках и ногах или заклеивает специальным пластырем раны на спине, возмущается: «Ну, хватит! Сколько можно?!».

Знакомясь, он называет фамилию, имя и отчество, а возраст просит озвучить маму. Легкий, как бабочка... подвижный, как ртуть...

Когда смотришь, как малыш играет с любимыми машинками или, улыбаясь, показывает книжку с картинками про белых мишек, которых называет Васьками, забываешь, что он болен тяжелейшей, неизлечимой пока болезнью. Он носится по дому, наблюдает из окна за полетом пушистых снежинок и рычит, изображая ревущий мотор любимой «тачки». Звонко смеется, прыгает с дивана на кровать и строит веселые рожицы. А мама, которая всегда рядом, тихо шепчет, будто заклиная: «Только не упади!».

Папа Алил Кадиров гордится сыном. И есть чем. Саид ловко играет в компьютерные игры, задает много серьезных и «трудных» вопросов, порой ставя взрослых в тупик. Об одном сожалеет отец больного малыша — что его нельзя крепко обнять и прижать к себе, нельзя позволить ему валяться в снегу, играть



Яна Мартиросова

с ним в футбол. Любое неловкое движение и даже слабые объятия приводят к появлению ранок, которые кровоточат и не заживают месяцами.

Саид не унывает. Умело управляет забинтованными ручками со своим об-

Рабият отправится на обследование и лечение в Германию

9 декабря в газетах «Новое дело», «Дагестанская правда», на сайте Российского фонда помощи www.rusfond.ru, интернет-портале РИА «Дагестан», телеканалах РГВК «Дагестан» и ГТРК «Дагестан» была рассказана история пятилетней Рабият Зубаировой.

Она нуждается в дорогостоящем обследовании и лечении за границей. Девочка страдает тяжелым генетическим заболеванием — буллезным эпидермолизом. Болезнь постепенно поражает кожу и слизистые оболочки, и остановить этот процесс очень сложно. Природа буллеза очень слабо изучена, во всяком случае, в России, поэтому у нас эта болезнь считается неизлечимой. А в Европе буллез успешно лечат. Родители Рабият нашли клинику в городе Фрайбург (Германия), связались с медиками, и Рабият согласились принять на обследование и дальнейшее лечение. Благодаря помощи читателей и зрителей Дагестана и остальной России средства (1 143 269 руб.) на лечение и обследование Рабият собраны.

Искрепывающую помощь получили и остальные герои декабрьской публикации.

Оплачены: лечение церебрального



Рабият Зубаирова

паралича стоимостью 153 тыс. руб. Хадижат Ибрагимовой (3 года, Махачкала) и Хабибуле Муртазалиеву (4 года, Хасавюртовский район); помпа и расходные материалы к ней Лолите Вагабовой (11 лет, 189 900 руб., Махачкала); плас-

ширным автопарком, таскает за собой плюшевого пса с огромными ушами. С трудом разворачивает, но с удовольствием съедает конфету. Маленький хитрец знает, что надо сделать, чтобы бабушка и дедушка угостили его конфетами-сосульками. Говорит, что для этого достаточно деду сказать «салам», а бабулю просто поцеловать. Но мальчика не часто радуют сладким. Диета детей-бабочек не предполагает никакой грубой пищи, так как травмирует слизистую и может серьезно повредить пищевод и другие внутренние органы.

Саид очень добрый. Если кто-то в семье болеет, он тащит коробку, в которой лежат его «особенные» медикаменты, предлагая ими лечиться.

А лекарства действительно не простые. Только навскидку список самого необходимого включает 13 наименований: специальные мази и кремы, гели и пластиры, необычные бинты иностранного производства, которые не присыхают. А еще витамины и даже особые зубная паста и йод. И это далеко не все...

Папа и мама мальчика работа-

ют на заводе «Дагдизель». Правда, Луиза, мама Саида, после трех лет отпуска по уходу за ребенком ушла в отпуск без содержания. Ведь малыш с диагнозом «буллез» требует постоянного внимания. Сейчас, конечно, Саид понимает, что надо быть осторожнее, стараться не падать и не стукаться. А когда только начинал ползать и ходить, ранки на коленях не успевали заживать. Тогда о специальных повязках, которые защищают локти и колени, мама и знать не знала.

Ежемесячные расходы на поддержание здоровья Саида обходятся почти в пятьдесят тысяч рублей. Иногда помогают родственники. Но денег катастрофически не хватает. Поэтому Кадировы и решили обратиться за помощью в Русфонд.

Луиза вспоминает, что долгое время врачи не могли поставить точный диагноз. Сначала лечили от герпеса, потом от аллергии. После кололи сильные антибиотики, от которых мальчику становилось только хуже. Травы, народные средства. Безрезультатно. Родители больного ребенка остались один

на один со своей бедой.

Луиза Кадирова, молодая женщина с грустными глазами, говорит, что им еще «повезло». Сынок самостоятельно ходит, у него отличная память и хорошая реакция. Порой буллез творит с людьми настоящему страшные вещи. Они с мужем очень надеются, что со временем болезнь все же отступит. Они где-то слышали, что с наступлением переходного физиологического возраста может произойти чудо и сын выздоровеет, и эта надежда придает им силы. А вдруг...

Вот так и живут Кадировы. Не озлобившись. Надеясь на чудо. Хотя и очень переживают, что такое испытание свалилось на их семью. Общаются с родителями больных ребятишек.

Поддерживают друг друга, делятся любой мало-мальски новой информацией. Алил и Луиза Кадировы и родители других больных детей верят, что медики вскоре «раскусят» болезнь детей-бабочек и найдут волшебный, а главное, доступный рецепт исцеления.

Яна Мартиросова

КАК ПОМОЧЬ

Для лечения Саида Кадирова необходимо еще 100 000 рублей

Внимание! Стоимость лечения 150 000 руб. Благотворительный фонд «Чистое сердце» внесет 50 000 руб. Не хватает еще 100 000 руб.
Рассказывает врач-дерматолог детской поликлиники города Каспийска Людмила Дадашева: «Саид Кадиров практически с рождения находится на «Д»-учете у детского дерматолога. Он болен буллезным эпидермолизом. Дети с таким диагнозом требуют не просто особого ухода, они еще и нуждаются в специальных антисептических препаратах и перевязочных материалах. Такие препараты и бинты стоят очень дорого, но без них Саиду не обойтись. Эти «косые» медикаменты разработаны специально для нежной кожи и слизистых оболочек людей, страдающих буллезом. К сожалению, полностью излечиться от буллеза пока невозможно, но с помощью мягких бинтов, специально разработанных антисептиков, гипоаллергенных кремов, бальзамов и масел можно избежать новых ран и травм. При буллезе использование обычных бинтов и антисептических растворов приводит только к ухудшению состояния

кожи больного. Бинты, кремы и специальные салфетки облегчают страдания ребенка».

Саиду Кадирову необходимы особые, специально разработанные для буллезного эпидермолиза, дорогостоящие медикаменты и перевязочные материалы на сумму 150 000 рублей.

Дорогие друзья! Если вы решите помочь Саиду Кадирову, пустите вас не смущает стоимость спасения. Любая ваша помощь будет принята с великим благодарностью. Пожертвования можно перечислить в благотворительный фонд «Помощь» (учредители Издательский дом «Коммерсантъ» и Лев Амбinder). «Помощь», в свою очередь, немедленно направит ваши пожертвования на покупку медикаментов, необходимых для ребенка, и отчитается по произведенным тратам. Можно воспользоваться и нашей системой электронных платежей, сделав пожертвование с кредитной карточки или электронной наличностью, в том числе и из-за рубежа (подробности на нашем сайте rusfond.ru). Спасибо.

Экспертная группа Российского фонда помощи

Для тех, кто впервые знакомится с деятельностью Российской фонда помощи

Российский фонд помощи (Русфонд) создан осенью 1996 года для помощи авторам отчаянных писем в газету «Коммерсантъ» («Ъ»). Проведя письма, мы публикуем их в «Ъ», газетах «Новое дело» и «Дагестанская правда» (Дагестан); «Северная Осетия», в «Газете.ru», на сайтах rusfond.ru, livejournal.com, «Эхо Москвы», Здоровье@mail.ru, «БИЗ-НЕС Online» (Татарстан), «Кавказский узел», «РИА Дагестан», «15-й регион» и в эфире «Первого канала», телекомпаний «Алания» и «Дагестан». А теперь — в газете «Bonus» и на rgroufu.ru. Решив помочь, вы получаете у нас реквизиты фонда «Помощь» (учредители издательский дом «Коммерсантъ» и Лев Амбinder) и дальше действуете сами, либо отправляете пожертвования через систему электронных платежей (подробности на rusfond.ru). Мы просто помогаем вам помочь. Читателям затея понравилась: всего собрано свыше \$64,1 млн. В 2012 г. (на 19.01.12) — 17 204 835 руб. Из них детям Дагестана — 1 874 169 руб.

Мы организуем также акции помощи в дни национальных катастроф. Фонд — лауреат национальной премии «Серебряный лучник».

Реквизиты: Благотворительный фонд «ПОМОЩЬ», ИНН 7743016733, КПП 774301001, Р/с 40703810300001400860 в ЗАО «Райффайзенбанк», г. Москва, К/с 3010181020000000700, БИК 044525700.

Назначение платежа: Пожертвование на лечение фамилия и имя ребенка. НДС не облагается.

Адрес фонда: 125252, Москва, а/я 50; rusfond.ru; e-mail: rusfond@kommersant.ru.

Телефоны: в Москве 8-800-250-75-25 (звонок бесплатный, линия предоставлена МТС), факс (495) 926-35-63; в Махачкале 8-989-674-10-39, сотрудник Дагестанского бюро Русфонда Яна Мартиросова, mart-yana@yandex.ru.

тическая операция на ухо Кериму Махмудову (15 лет, 235 тыс. руб., Буйнакск).

Дорогие друзья, родители этих ребятишек просят передать вам свою благодарность. Что мы с удовольствием и делаем. Примите нашу признательность. Спасибо!

Всего с 9 декабря 22 читателя Русфонда и зрителя РГВК «Дагестан» оказали исчерпывающую помощь (1 874 169 руб.) пяти тяжелобольным детям.

Помогли: Elia (США), Мадина, Таймаз (оба — Москва), благотворительный фонд «Чистое сердце», ЗАО «Арсмед», ФК «Анжи», Тамерлан Сергеевич Ахмедов, Арслан, Джамиля, Екатерина, Екатерина Овчаренко, Патимат, Тагир, Маазат, отряд волонтеров Дагестанского государственного педагогического университета, Движение добровольцев Дагестана, Назлуханум, Райсат и Сидрат, Магомед, Алевтина, Мурад (все — Дагестан). Спасибо!

Антонина Казакова (Москва), Яна Мартиросова

Из свежей почты



Зарина Керимова, 17 лет, киста околоушно-жевательной области, требуется обследование и операция. 130 000 руб.
Внимание! Стоимость лечения 180 000 руб. Благотворительный фонд «Чистое сердце» внесет 50 000 руб. Не хватает еще 130 000 руб.

Моя дочь родилась совершенно здоровой. В возрасте семи лет я обнаружила на мочки уха у девочки странную точку, которая временно опухала. Тогда впервые обратились к врачу, который вскрыл опухоль. На несколько лет мы успокоились, и я вновь помогла. Остались грубые рубцы. Местные врачи отказались от дальнейшего лечения, сказав, что моей дочери необходима консультация московских специалистов. Я связалась с врачами Московского центра детской челюстно-лицевой хирургии, и они согласились принять нас и прооперировать Зарину. Но, к сожалению, моя семья не может оплатить обследование, операцию и реабилитацию. Помогите нам, пожалуйста, собрать средства на лечение дочери. Зумрият Керимова, Дербент

Руководитель Центра детской челюстно-лицевой хирургии, доктор медицинских наук Виталий Рогинский (Москва): «Девочка не раз проходила курсы лечения, кроме того, ей были сделаны три операции, но все без положительного результата. Время от времени кисты воспаляются и их вскрывают, но все это лишь временная мера. Операция — это единственный способ помочь Зарине».

Мухамад Дибиров, 2 года, врожденная спинномозговая грыжа, гидроцефалия головы, требуется обследование. 150 000 руб.
Внимание! Стоимость лечения 200 000 руб. Благотворительный фонд «Чистое сердце» внесет 50 000 руб. Не хватает еще 150 000 руб.

Я — отец больного ребенка, обращаюсь к вам за помощью, так как на свои средства оплатить лечение не в состоянии. С самого рождения мы возим Мухамада по больницам. Сын не раз находился на лечении в детских больницах Дагестана, но я собрал средства и вывез его на обследование за пределы республики. Однако тогда мне сказали, что операция сыну не поможет. Сейчас я обратился в Первую детскую городскую больницу Санкт-Петербурга, где нас готовы принять и обследовать. Мы много раз обращались за квотой в Минздрав республики, но получали только отказы. Я все же не теряю надежды вылечить сына. Мы супругой Сайбат просим помочь в сборе средств для лечения нашего маленького Мухамада. Заранее спасибо. Махач Дибиров, Кизилтортовский район

Врач Первой детской городской больницы Евгений Крюков (Санкт-Петербург): «Чтобы точно знать, нуждается ли ребенок в сложной операции, ему для начала нужно пройти полноценное обследование. Тогда картина станет полной и ясной».

Айшат Щиллаева, 10 лет, буллезный эпидермолиз, требуется медикаменты и перевязочные материалы. 50 000 руб.
Внимание! Стоимость медикаментов 100 000 руб. Благотворительный фонд «Чистое сердце» внесет 50 000 руб. Не хватает еще 50 000 руб.

Я не подозревала, что существует такая болезнь, пока на свет не появилась моя дочь. Айшат с рождения страдает буллезным эпидермолизом. Детей с таким диагнозом называют бабочками. Звучит очень красиво, но на самом деле это бесконечная череда страданий для ребенка. Не могу подобрать слов, чтобы передать, как страшен этот диагноз. Даже врачи у нас разводят руками. Любая безобидная ссадина, о которой здоровый ребенок забывает на второй день, для Айшат превращается в незаживающую месяцами рану. Я обращаюсь к вам за помощью в покупке медикаментов и перевязочных материалов для Айшат. Все это не только очень дорого, это еще и тяжело достать, так как далеко не все мази, бинты и лекарства можно купить в Махачкале. Эти медикаменты жизненно необходимы для Айшат, но сейчас они нам просто не по карману. Помогите нам, прошу вас. Габият Щиллаева, Каспийск

Врач-дерматолог детской поликлиники Людмила Дадашева (Каспийск): «В связи с тем, что Айшат страдает буллезным эпидермолизом, она стоит на учете у детского дерматолога и является инвалидом с детства. Она нуждается в особых перевязочных материалах и дорогостоящих препаратах, которые обеспечивают лучшее заживление ран и позволяют избежать новых поражений кожи».

Зумрат Муслимова, 3 года, детский церебральный паралич, необходи курсовое лечение. 146 600 руб.
Внимание! Стоимость лечения 196 600 руб. Благотворительный фонд «Чистое сердце» внесет 50 000 руб. Не хватает еще 146 600 руб.

О том, что с моей дочерью что-то не так, я поняла, когда ей было около семи месяцев. Я стала замечать, что она не может сама переворачиваться. Ребенок плохо спал, много плакал. После тщательных обследований был поставлен диагноз — ДЦП. Теперь я постоянно вожу Зумрат на курсы лечения, иногда за пределы Дагестана. Недавно я узнала, что в Москве есть Институт медицинских технологий, где детям, больным ДЦП, проводят очень эффективное лечение, но сама оплатить курс я не в состоянии. Я одна воспитываю дочь, не работаю, так как ребенок требует постоянного ухода. Зумрат уже научилась улыбаться и играть, а я мечтаю о том, чтобы она научилась сидеть и хотя бы стоять на ногах. Алина Муслимова, Ногайский район

Невролог ИМТ Елена Молодыченко (Москва): «Случай Зумрат очень запущен, так как врачи не сразу поставили ей диагноз и не сразу смогли оказать помощь. Сейчас надо добиться, чтобы Зумрат хотя бы научилась держать спину».

Реквизиты для помощи есть в фонде.

Возможны электронные пожертвования (подробности на rusfond.ru)