



ДОРОГИЕ УЧАСТНИКИ АКЦИИ «С МИРУ ПО МОНЕТКЕ»!

Благодаря каждому, кто поставил баночки с нашими муравьишками этой весной, и каждому, кто наполнял эти баночки монетками, мы вместе с вами смогли помочь детям с тяжелыми заболеваниями.

В рамках акции с 01.03.2019 по 15.04.2019

Собрано 419 982,22рублей!

Спасибо всем участникам акции от нас и, конечно, от родителей наших подопечных!

Активно участвовали школы, магазины, салоны красоты, медицинские клиники и лаборатории, сотрудники многих компаний.

И, конечно, мы бы не собрали столько монеток, если бы вы не оказали такую активную информационную поддержку - от репостов до статей в авторитетных изданиях и на интернет-порталах.

Дети получают необходимую помощь, и смогут стать хоть на один шаг ближе к своей мечте – победить свой недуг! Спасибо вам за то, что стали частичкой этих будущих побед наших ребят.

Вы помогли:



Гунарь Оля

Из письма мамы:

"Казалось, что дочка родилась вполне здоровым ребенком и до 6 месяцев развивалась в пределах нормы. А потом я все чаще стала замечать, что ей тяжело самостоятельно переворачиваться, садиться... она как-будто ослабла. В На мои обращения врачи успокаивали:" Она у вас крупненькая, поэтому ленится, видимо характер такой..." В год я добилась направление на госпитализацию и в местной областной больнице нам диагностировали ДЦП. Но что-то было не так и собравшись, мы с мужем повезли дочку в Москву на обследование за свой счет. Там-то перед нами и открылась полная картина нашего заболевания. Надежда все еще теплилась, что возможно произошла ошибка, но генетический диагноз подтвердил СМА.

С тех пор мы стараемся сделать все возможное для поддержания состояния дочери и боремся. Беремся с недугом и с... нашим государством. К сожалению, наш диагноз, как и многие другие - очень дорогостоящий. Все необходимое оборудование, как и занятия со специалистами, курсы массажа, посещение бассейна - все это необходимо оплачивать. А болезнь наступает. Дочка не может поднять руки выше плеч, не может ходить, нет кашлевого рефлекса.

Мне пришлось бросить работу и быть рядом с Оленькой, муж работает один. Все наши средства уходят на первоочередные нужды и реабилитацию Оли. Пожалуйста, поддержите нашу семью в борьбе с этим страшным недугом!"

Мы очень надеемся, что выплата в размере 40 000 рублей по программе "Дорогу осилит идущий" поможет семье Оли справиться с расходами, связанными с повышением качества жизни дочери.

Солотинов Егор

Тяжелое заболевание Егору диагностировали в 4 месяца и с тех пор вся семья ведет непрекращающуюся борьбу за здоровье сына. К сожалению, специфика заболевания требует от семьи не только много душевных и физических сил, но и материальных затрат."Прием большого количества лекарств и витаминов, ингаляции по несколько раз в день, занятия дыхательной гимнастикой, плановые госпитализации - все это наша жизнь - пишет мама Егора. Сын уже взрослый и понимает, что отличается от сверстников. И всё же, несмотря ни на что, он растет добрым и терпеливым ребенком. Очень любит свою младшую сестренку и всегда старается нам помочь в домашних делах. Как бы мы не старались, не все в наших силах. Болезнь порой выигрывает. Не все лекарственные препараты выдаваемые в аптеке подходят



сыну и тем самым оказывают неблагоприятный эффект на его здоровье. Специалисты подобрали Егору ингаляционный препарат, не вызывающий удушливых бронхоспазмов, и облегчающий отхождение вязкой мокроты. Пожалуйста, помогите нам, мы не всегда в состоянии "тянуть" по расходам моменты обострения..."

Стоимость ингаляционного препарата ГИАНЕБ, 24уп. 93 600 рублей.



Гаджимагомедов Халид

Когда мальчику был год, его мама первый раз обратилась к офтальмологу, однако на тот момент врач не сказала ничего конкретного, как и не назначила лечение. Только спустя год, в ходе планового осмотра педиатр поинтересовалась ходом лечения косоглазия... Диагноз был подтвержден, когда малышу исполнилось 2 года. Были назначены очки для постоянного ношения, аппаратное лечение, окклюзия правого глаза, рекомендован специализированный детский сад для детей с нарушением зрения. И несмотря ни на что, в январе 2019 года, на очередном осмотре оказалось, что показатели существенно ухудшились. По итогу последнего обследования специалисты рекомендуют Халиду как можно быстрее провести оперативное лечение косоглазия, что бы сохранить зрительную функцию глаз и помочь мальчику

адекватно видеть мир вокруг. К сожалению данная операция не проводится бесплатно, хотя она менее травматична для организма и послеоперационный период протекает гораздо легче. «Все обязанности по воспитанию, лечению, обучению ребенка выполняю только я,- пишет мама мальчика, - отец никакого участия не принимает. Ввиду этих обстоятельств я обратилась в фонд за помощью. Мой сын очень смывленный и рассудительный мальчик. И я очень хочу, чтобы мой ребенок был здоров, чтобы никакие недуги не мешали ему полноценно жить и быть счастливым. Буду очень признательна за помощь».

Стоимость первого этапа хирургического лечения косоглазия в НПЦ Солнцево, Москва 60 825,82 рублей.

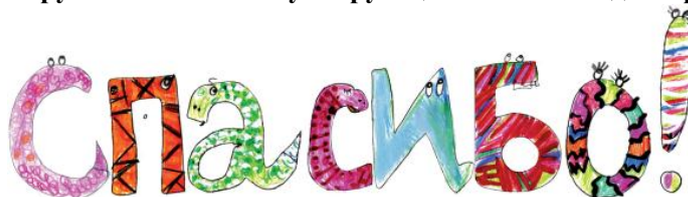
Терещенко Илья

Из письма мамы:

"Никогда не думала, что с нами может такое случиться. В феврале 2019г в наш дом пришла беда - наш единственный сын попал в аварию. В тяжелейшем состоянии, с травмой мозга и в глубокой коме Илюша был доставлен в областную больницу. Только через 4 часа врачи приступили к операции и буквально вернули ему жизнь.

Еще через неделю Илюшу перевезли в Московскую клинику, где ему было проведено ещё две операции на мозге. Однако, ко всем нашим бедам, как осложнение появился менингит. На сегодня Илюша находится в вегетативном состоянии и ему срочно требуется новая операция по установке шунтирующей системы, для оттока лишней жидкости, скапливающейся в голове у сына. К сожалению таких денег в нашей семье просто нет...Пожалуйста, подарите нашему мальчику шанс!"

Стоимость программируемого клапана шунтирующей системы с адаптером 218 600 рублей.



С уважением,
директор БФ «СОЗИДАНИЕ»

15.05.2019 г.



Смирнова Е.В.

www.bf-sozidanie.ru

г. Москва, 1-ый Щипковский пер, д.30, тел: 8 (499) 308 52 92

bf-sozidanie@yandex.ru