



Дети, которым нужна помощь:



Амирханян Михаил

15 лет

г. Сочи

Диагноз: Врожденная ахондроплазия, микромелия, низкорослость

Нужно: курсы реабилитации

Необходимо собрать: **718 200 ₺**

У Миши тяжелое генетическое заболевание, при котором кости практически не растут и нарушаются пропорции тела. Из-за заболевания у мальчика произошла серьезная деформация позвоночника и сдавление спинного мозга, ноги были парализованы. Мише 15 лет, при этом его рост составляет всего 130 сантиметров. Первый свой шаг мальчик самостоятельно сделал почти в три года. С тех пор он пережил четыре сложнейшие операции на руки и ноги, в том числе ему устанавливали специальные аппараты.

Прошлым летом Миша, как обычно, играл во дворе с друзьями. Подростку было тяжело стоять, он присел на лавочку отдохнуть, но встать больше не смог: у него отказали ноги. Мишу отвезли в больницу и там же прооперировали. Мальчик не чувствовал ног и не мог ходить.

С осени прошлого года мальчик начал проходить курсы реабилитации, которые оплатил наш фонд «Край Добра». Постепенно у Миши появилась чувствительность в ногах, а сегодня мальчик может уже не только встать на ноги, но и начать передвигаться, опираясь на ходунки.

Специалисты, которые наблюдают Мишу, заверяют, что он сможет самостоятельно ходить, но для этого нужен длительный курс лечения без больших перерывов. 1 такой курс стоит более 700 000 рублей. У семьи Амирханян таких денег нет. Папа Миши тяжело болеет, мама по состоянию здоровья тоже не работает. Многодетная семья из 5 человек живёт в общежитии, в котором недавно произошел пожар.



Дети, которым нужна помощь:



Великановский Богдан

3 года

Ейский район

Диагноз: Органическое поражение центральной нервной системы, расстройство экспрессивной речи

Нужно: реабилитация

Необходимо собрать: **215 570 ₺**

В медицинской карте Богдана Великановского из Ейска целый список диагнозов, связанный с неврологическими патологиями. Малыш появился на свет в срок, но роды у его мамы были тяжелыми. Богдан почти месяц провёл в больнице. Когда его выписали домой, родители были уверены, что самое страшное уже позади. Мальчик научился сидеть, ходить, любил играть со старшим братом.

Однако после годика Богдана как будто подменили: он перестал откликаться на имя, не общался даже с родными, не мог самостоятельно есть, боялся незнакомых людей, вёл себя агрессивно. Родители обратились за помощью в специализированный центр в Самаре, там пообещали Богдану помочь. Богдан уже прошел несколько курсов лечения, один из них в прошлом году оплатил фонд «Край добра».

Родители и специалисты видят положительные изменения. Богдан перестал бояться незнакомых людей, стал спокойным, откликается на имя, стал проситься на горшок, научился держать ложку и даже самостоятельно ест, научился кататься на самокате, ходит в садик. Сейчас главная задача врачей - научить Богдана разговаривать. В свои три года Богдан ещё ни разу не произнёс заветные для родителей слова – «мама» и «папа». Но врачи уверены: Богдан будет говорить, только необходимо продолжить лечение. В семье Великановских работает только один супруг. Большие средства уходят на регулярные занятия с дефектологом, а ещё Богдан занимается плаванием, ему делают массаж.



Дети, которым нужна помощь:



Ивлев Сергей

10 лет

г. Сочи

Диагноз: Ишемический инсульт

Нужно: 2 курса реабилитации

Необходимо собрать: 1 436 000 ₺

Осталось собрать: **718 200 ₺**

Серёжа - мастер на все руки. В свои 10 лет он мог с легкостью починить, велосипед, папин мопед, поколоть дрова, испечь блины для младшего брата и сестры, пожарить картошку на ужин. А еще Серёжа вел свой видеоблог, правда сейчас он ничего туда не выкладывает. Прошлым летом у мальчика случился ишемический инсульт, что именно послужило причиной никто не знает.

Поражение мозга, констатировали врачи, сильное, 5 на 10 сантиметров. Ребенок несколько дней находился в реанимации, он не мог говорить, пошевелить рукой и ногой. Лишь через 2 недели он впервые смог с помощью мамы сесть. А через полтора месяца научился вставать с кровати, начал потихоньку учиться снова ходить. Из-за инсульта, у Серёжи парализована правая сторона, он не может двигать рукой. Мальчик также плохо разговаривает, у него произошла частичная потеря памяти. Врачи уверены, шанс восстановиться у Серёжи есть. Только необходимо лечение в специализированном центре, где один день реабилитации стоит 34 200 рублей. Где найти деньги, многодетная семья не знает. Работает только один папа, у мамы Серёжи два года назад выявили рак груди, 3 стадия. Сейчас она проходит лечение.

Фонд «Край добра» уже смог собрать средства на один курс лечения, Серёжа с мамой едут на лечение 16 мая, но необходимо еще собрать более 700 000 рублей для продолжения лечения.



Дети, которым нужна помощь:



Каймаков Михаил

9 лет

г. Краснодар

Диагноз: Нарушение экспрессивной речи на фоне грубой дизартрии

Нужно: реабилитация

Необходимо собрать: **140 000 ₺**

Мише 9 лет. Он любит заниматься битбоксом, робототехникой и плаванием. Это помогает ему хотя бы на время отвлечься от болезни.

У Миши проблемы с речевыми навыками. На то, что сын отстает в развитии, мама обратила внимание, когда Мише шел третий годик. Он вообще не разговаривал, только лепетал. Именно тогда благодаря обследованиям удалось установить точный диагноз.

Миша стал посещать специализированный садик, где с ним занимались логопед, психолог и дефектолог. Также мальчик постоянно ездил с мамой на реабилитацию и индивидуально занимался с педагогами. Сейчас Миша учится в первом классе, он на домашнем обучении. Мальчик умеет разговаривает, правда, речь пока еще нечеткая. Миша умеет считать до 10, читает по слогам. Чтобы развиваться дальше, ему постоянно требуется помощь специалистов. Но к сожалению у мамы, которая воспитывает сына в одиночку, нет возможности постоянно оплачивать реабилитационные занятия.



Дети, которым нужна помощь:



Локтев Лев

2 года

г. Армавир

Диагноз: Нейродегенеративное заболевание

Нужно: реабилитация

Необходимо собрать: **182 800 ₺**

Двухлетний Лев - очень улыбчивый мальчик. И это несмотря на тяжелые испытания и трудности. Левушка - настоящий боец, который вынужден бороться за свою жизнь и здоровье с первого дня жизни. Его мама Наталья была беременна двойней. Братик Льва умер через 10 дней после рождения. А Левушка 3 месяца провел в реанимации на ИВЛ. Затем были ещё два тяжелых месяца лечения в педиатрии. А когда Льву было полгода, в его медицинской карте появился еще один диагноз: двусторонняя тугоухость 4 степени.

Малыш, помимо того, что страдает ДЦП, ничего не слышит. Родители стараются не опускать руки и прикладывают максимум усилий, чтобы их единственный сын выздоровел. Лев постоянно занимается и проходит курсы реабилитации. Благодаря этому он уже может самостоятельно поднимать голову, даже пытается её удерживать, но недолго. Малыш также стал делать больше движений руками и ногами.

Ребенку необходимо продолжить реабилитационное лечение в специализированном центре, который находится в Таганроге. Но у родителей нет возможности оплатить курс лечения самостоятельно.



Дети, которым нужна помощь:



Меняйлова Полина

16 лет

г. Краснодар

Диагноз: Детский церебральный паралич,
спастическая диплегия.

Нужно: реабилитация

Необходимо собрать: **250 000 ₹**

16-летняя Полина очень жизнерадостная, любит живопись и музыку. Девочка мечтает однажды научиться танцевать. Но прежде ей необходимо научиться самостоятельно ходить.

У подопечной фонда – ДЦП. Со сложным диагнозом она борется с самого рождения. У Полины есть сестра-двойняшка. Алиса абсолютно здорова, хотя сразу после рождения малышки находились в тяжелом состоянии – у их мамы были преждевременные роды. Первую операцию Полине сделали в три года. Затем была вторая, третья, четвертая.

Девушка привыкла, что её жизнь – это постоянные поездки по врачам, обследования, реабилитации. Фонд «Край добра» помогает оплачивать Полине лечение в специализированном центре. Благодаря этому девочка уже может с поддержкой вставать и стоять, улучшилась речь, повысилась выносливость, укрепилась спина. Однако левая ручка Полины из-за сильной спастики выглядит как куриное крылышко, совсем не разгибается.

У мамы девочки ушло пять лет, чтобы найти врача, который согласился её прооперировать. Уж очень тяжелый случай. Операция по выпрямлению руки прошла успешно, скоро Полине должны снять гипс. И сразу необходимо начать проходить курс по восстановлению левой руки. Мама Олеся воспитывает двойняшек одна, у нее нет возможности его оплатить.



Дети, которым нужна помощь:



Казанцев Кирилл

16 лет

Кавказский район

Диагноз: Наследственное нейродегенеративное заболевание: энцефаломиопатия. ДЦП

Нужно: приобретение кресло-коляски

Необходимо собрать: **186 400 ₺**

Семье Казанцевых фонд «Край добра» помогает почти 10 лет. У сына Кирилла - митохондриальная энцефаломиопатия. Это редкое заболевание, связанное с мутацией гена, которое приводит к атрофии мышц всего тела. Диагноз выявили, когда Кириллу было 4 года. До этого мальчик развивался по возрасту, ходил в садик. В июне 2013 года жизнь Казанцевых разделилась на до и после. Мальчик четыре раза лежал в реанимации на аппарате ИВЛ. Он перестал самостоятельно ходить, есть, речь была сильно затруднена. Пришлось год за годом заново восстанавливать утраченные навыки.

Постоянные обследования, лечение, реабилитационные занятия - подопечный фонда каждый день прикладывает максимум усилий за возможность жить без страданий и боли. Несмотря на то, что Кирилл пережил, он очень общительный и жизнерадостный, интеллектуально развит, разговаривает, читает по слогам, самостоятельно сидит. Мальчик пытается вставать на колени и делать несколько самостоятельных шагов. У него даже получается удерживать равновесие в таком положении, правда, только 2 минутки.

Фонд «Край добра» постоянно поддерживает Кирилла в лечении. На этот раз семья Казанцевых обратилась с просьбой приобрести Кириллу прогулочную кресло - коляску. Дома мальчик передвигается на коленях, а выйти на улицу или съездить в больницу не на чем. Старая коляска вышла из строя.



Дети, которым нужна помощь:



Дьякова Анастасия

10 лет

г. Краснодар

Диагноз: Двусторонняя сенсоневральная тугоухость II степени

Нужно: слуховые аппараты

Необходимо собрать: 405 000 ₺

Осталось собрать: **179 845 ₺**

У 10-летней Насти проблемы со слухом выявили в 4 года. Девочка стала часто переспрашивать, с первого раза не откликалась на имя, просила маму читать ей сказки погромче. По мнению родителей, одна из причин тугоухости - частые простуды. После длительного курса лечения врачи рекомендовали Насте мощные слуховые аппараты.

Приобрести их семье помогли друзья и родственники. Девочка носит их уже 4 года. Благодаря этому она не отстает в развитии от сверстников, наоборот, она круглая отличница, постоянно участвует в олимпиадах. Настя учится в 3 классе обычной школы. Кроме того, она занимается акробатикой, в прошлом году защитила третий взрослый разряд по прыжкам на акробатической дорожке. Когда вырастет, девочка собирается стать доктором и лечить дельфинов.

Семья Дьяковых обратилась в фонд «Край добра» с просьбой помочь приобрести для Насти новые слуховые аппараты. Старые часто ломаются, к тому же срок их эксплуатации истекает. Стоимость аппаратов более 400 тысяч рублей. Для родителей это большая сумма. Мама работает администратором, а папа инженером. К тому же в семье кроме Насти есть еще один ребенок.



Дети, которым нужна помощь:



Ярослав Жовтенко

14 лет

Динской район

Диагноз: Стеноз позвоночного канала, ушиб спинного мозга

Нужно: реабилитация

Необходимо собрать: **480 000 Р**

Для настоящего хоккеиста важно никогда не сдаваться и идти к своей цели, уверен Ярослав Жовтенко. Это правило помогает ему побеждать на льду и преодолевать все жизненные трудности. Ярику и его двум братьям было шесть лет, когда они вместе с родителями попали в страшное ДТП. Больше всех пострадал Ярослав: у него были разрыв внутренних органов, двойной перелом позвоночника. Мальчик неделю провел в реанимации, позже перенес несколько операций. В результате мальчик оказался в инвалидном кресле, он даже не мог пошевелить руками. На протяжении всех этих 8 лет фонд «Край добра» помогает семье Жовтенко осуществить заветную мечту Ярика - снова научиться ходить. Мальчик постоянно проходит реабилитацию в специализированных центрах и уже самостоятельно передвигается на костылях. А ещё благодаря помощи фонда и неравнодушных людей он имеет возможность профессионально заниматься следж-хоккеем. В этом году, кстати, мальчик попал в молодежную сборную страны! Ярослав точно знает, что без помощи тех, кто всегда с ним рядом, он бы не справился.

Ближайшие сборы пройдут уже в августе. Но прежде Ярику необходимо вновь пройти лечение в специализированном центре. Ярик - очень смелый и храбрый мальчик, настоящий чемпион. Но чтобы победить тяжелый диагноз, ему как необходима наша с Вами поддержка.



Дети, которым нужна помощь:



Константин Коровин

6 лет

г. Краснодар

Диагноз: Синдром короткой кишки.

Нужно: специализированное питание

Необходимо собрать: **529 000 ₺**

Костя Коровин любит футбол. Он болеет за команду «Краснодар», постоянно ходит на матчи «быков», ни одной игры не пропускает. Глядя на этого активного и жизнерадостного мальчика, ни за что не подумаешь, что он серьезно болен. У Кости синдром короткой кишки. Диагноз поставили, когда ему было всего шесть месяцев. Мальчик пережил несколько сложнейших полостных операций. Из-за тяжелого диагноза Костя вообще не мог есть обычную еду, так как она не усваивалась в организме. Необходимо было специализированное питание, которое поступало бы в организм мальчик через венозный катетер. Чтобы Костя мог жить, расти и развиваться, фонд «Край добра» полностью взял на себя все финансовые расходы, связанные с лечебными смесями и препаратами. Благодаря этому Костя живёт сегодня полноценной жизнью, занимается любимым футболом, посещает различные кружки и усердно готовится к школе.

Но самое главное - ему не так давно удалили катетер, и он пока еще не может есть все, что едят дети его возраста, но уже в его рационе есть самые обычные продукты. Это уже большой шаг вперед, но мальчику все ещё необходимо продолжать регулярно принимать специализированное питание, чтобы в растущем организме был необходимый баланс витаминов и минералов. Лечебные смеси до конца года необходимо закупить на сумму почти полумиллиона рублей.

Для семьи Коровиных это неподъемная сумма.



Дети, которым нужна помощь:



Александр Серeda

10 лет

г. Краснодар

Диагноз: поражение ЦНС

Нужно: реабилитация

Необходимо собрать: 148 850 рублей

10 лет назад в семье Серeda родилась долгожданная двойня – Александр и Мария. На первом же плановом приеме невролога Сашу отправили на ультразвуковую диагностику мозга. Уже в месяц мальчику поставили диагноз: поражение головного мозга.

На протяжении первого года жизни Саша сильно отставал от своей сестры в развитии: позже начал держать голову и переворачиваться, позже сел и пополз. Ближе к 2 годам у Саши все сильнее стала проявляться задержка не только физического, но и речевого развития.

Несмотря на все усилия врачей и родителей, ребенок перестал произносить звуки, понимать обращенную речь, отзываться на свое имя, с детьми больше не контактировал и чаще убежал от них. Игрушки ребенку тоже стали совсем не интересны.

Сестра-двойняшка Маша не понимала, что происходит с братиком, и все попытки найти с ним контакт заканчивались только ее слезами. Пропась между детьми росла все больше, и все попытки Лилии помочь сыну были напрасны.

Благодаря постоянным курсам реабилитации мальчик стал спокойнее, начал реагировать на обращение, лучше ориентироваться в пространстве и в быту, социализируется, начал произносить простые слова.

Специалисты утверждают: если мальчик прекратит занятия, то утратит наработанные навыки, а чтобы у Саши появилась речь, нужно постоянно проходить курсы реабилитации.

С трех лет мама воспитывает двойняшек одна. Возможности работать из-за постоянного нахождения рядом с сыном у нее нет. Семья живет на социальные пособия и выплаты.