



**Созидание**  
благотворительный фонд



Дорогие учителя, родители и ученики школы «Золотое сечение» и начальной школы «Радуга»!

Благодарим вас за участие в акции  
**«С МИ РУ ПО МО NET KE»!**

**Всем вместе нам удалось собрать  
581 650 рублей**

Благодаря каждому из вас, мы отправляем на долгожданные и столь необходимые курсы реабилитации шестерых детей с диагнозом ДЦП.

Дети сделают такие непростые, но такие важные шажки вперед. Спасибо вам за то, что стали частичкой этих будущих побед наших ребят.

### **Вы помогли:**

**Захарян Сабина**

**12 лет**

Из письма мамы:

"Я мама самой замечательной девочки - Сабини. Она добрая и позитивная, вот только ее диагноз занимает пол страницы в медицинской карте. А ведь все так хорошо начиналось. По мнению врачей дочка развивалась до года хорошо, говорила простые слова, ходила за ручку. В 1,5 года что-то изменилось... Сабина отказывалась подолгу ходить, стоять, стала замкнутой. На мои опасения я слышала от врачей один ответ: "ваш ребенок полненький, сажайте на диету". Уже к 2 годам Сабина не могла простоять и 5 минут, я поняла, что дочка серьезно больна. К сожалению до сих пор врачи не нашли причину заболевания моей девочки.

Начавшееся лечение лишь ухудшило ее состояние, к нашим бедам присоединилась эпилепсия. К трем годам Сабина не говорила ничего, могла лишь сидеть в подушках. Мы начали все с самого начала. Курсы массажа, ЛФК, занятия со специалистами. Постепенно стали появляться результаты: Сабина научилась сидеть, двигать ножками, ползать и стоять у опоры, но самое главное - она меня узнавала! Свою борьбу с недугом нам пришлось вести в одиночестве, папа, к сожалению, не смог справиться и ушел.

Мы стараемся, на сколько это возможно, проходить лечение и реабилитацию. Есть положительная динамика, вот только лечение необходимо продолжать, а средств не всегда хватает. Дочка - моя радость, мое счастье, моя жизнь и самое главное для меня - помочь ей преодолеть болезнь, поставить ее на ноги. "

**Спасибо, курс лечения в Центре «РЕАЦЕНТРе» стоимостью 123 150 рублей для Сабини оплачен.**





**Ильичев Игорь**  
**11 лет**

Малыш рос, как и все дети, ни родители, ни врачи ничего не замечали. Подошла очередь в детский садик, надо было пройти медкомиссию, и вдруг невролог на приеме сказал — у ребенка аутизм и направил к психиатру. Диагноз подтвердился, и в 3 года Игорю дали инвалидность. Родители приложили все усилия, чтоб найти лечение малышу, но врачи в один голос предлагали психотропные препараты, однако и их прием не дал результатов. Решив не сдаваться, родители искали все возможные варианты лечения для сына.

"Уже много лет,- пишет Ольга, мама Игоря,- мы занимаемся лечением сына. И мы рады, что с каждым пройденным курсом появляется положительная динамика в когнитивной сфере, познавательной, речевой.

Когда мы только начинали свой путь - ребенок не откликался на свое имя, был полностью в стереотипных играх, совсем не мог себя обслужить, речи не было совсем, контакт был нарушен даже с близкими людьми.

Сейчас он полностью себя обслуживает - и чай себе наливает, и чистит зубы, и причесывается, даже иногда греет в микроволновке еду, научился одежду выворачивать, перестал одевать одежду наизнанку. В интеллектуальном плане так же появилась динамика: Игорь выучил все буквы и может составлять слова по слогам на карточках, осваивает счет.

Что самое ценное, у Игоря восстанавливается контакт с окружающими (С близкими он уже восстановился).

**Спасибо, курс лечения в Центре «РЕАЦЕНТР» Волгоград стоимостью 47 800 рублей для Игоря оплачен.**



**Меренков Захар**  
**8 лет**

Из письма мамы:

"Наша семья состоит из четырех человек: папа, мама и два сына. Так случилось, что младший сын, Захар, родился раньше положенного срока, что повлекло за собой тяжелый диагноз. Мы надеялись, что общими усилиями сможем догнать сверстников, однако было очевидно, Захар отставал в развитии. Не переворачивался, голову стал держать только в восемь месяцев, к году ползал по-пластунски, самостоятельно не сидел. И в год прозвучал неутешительный диагноз и оформлена инвалидность. Мы решили бороться за полноценный образ жизни сына. Прошли много курсов

реабилитации, как в рамках ОМС, так и на свои скудные средства (работает только папа) в платных медицинских центрах. Где мы только не лечились, в каких только центрах не побывали, перенесли оперативное лечение, продолжаем заниматься со специалистами, посещаем бассейн и занятия иппотерапией. В результате предпринятых мер на данный момент, из катающего по полу ребенка - «бревнышка» мы видим мальчика с интеллектом соответствующем возрасту, ходящего с поддержкой за одну руку или на «крабах» (4-ех опорные трости).

На сегодняшний день Захар успешно заканчивает первый класс, самостоятельно пишет, посещает школу наравне с другими учениками. Занимается по общеобразовательной программе «школы России», участвует в конкурсах по разным предметам (получает грамоты), занимается с логопедом, который отмечает положительную динамику развития Захара.

Мы понимаем, что нам есть к чему стремиться и очень стараемся приложить все наши силы к тому, чтобы ребенок пошел в самостоятельную жизнь уверенной походкой. А для этого нам просто необходима реабилитация, на которую, к сожалению, средств у нас нет. Пожалуйста, помогите нам одержать победу над недугом и добиться хороших результатов".

**Спасибо, курс лечения в Центре «Сакура» стоимостью 117 000 рублей для Захара оплачен.**

**Степанова Василиса**  
**10 лет**

Из письма мамы:

"Василиса единственный и желанный ребенок в семье. При рождении оценка по Шкале Апгар всего 1 балл. Реанимация, ИВЛ, отделение патологии новорожденных и вот уже 10 лет мы боремся с тяжелым недугом. Так больно и страшно столкнуться с бедой, принять и не опустить руки. Наш папа не справился с испытанием и просто ушел, навсегда вычеркнув нас из своей жизни.

А мы не можем сдаться, мы идем вперед. Пусть не всегда одерживаем победу, но успехи несомненно есть.

Василиса очень выросла и носить её на руках становится все тяжелее. Доктора нас очень хвалят. Раньше мы ездили на лечение чаще, но сейчас получается 1-2 раза в год, финансово не вытягиваем оплату. Так хочется, чтоб у дочки появились хорошие результаты, но ведь это напрямую зависит от частоты наших поездок... Не смотря на заболевание, моя Василиса веселая, активная, коммуникабельная, интересная, рассудительная девочка. Очень любит играть с детьми, смотреть мультики, ходить в школу и посещать различные мероприятия. Сейчас Василиса научилась самостоятельно вставать, старается контролировать и почти контролирует гиперкинезы в руках.

Пожалуйста, помогите нам попасть в центр на очередной курс лечения и поставить Василису на ножки". **Спасибо, курс лечения в «НПЦ ПНИ» стоимостью 89 100 рублей для Василисы оплачен.**



**Фридман Семен**  
**7 лет**

Из письма мамы:

"Судьба подарила нам двух сыновей-близнецов. Самый счастливый момент в жизни - носить под сердцем сразу две жизни. Однако на 38 неделе что-то пошло не так. Спор врачей рожу ли я сама или нужна операция затянулся. После внезапного прекращения схваток - экстренная операция. Так появились на свет наши сыновья, Семен и Степан.

Семен родился с 5 минутной остановкой сердца, затем ИВЛ и тяжелая трехнедельная реанимация (неонатальная кома). В 5,5 месяцев малышу поставили тяжелый диагноз ДЦП.

Мы не сидим на месте и не ждем чудо. Мы боремся с нашим недугом. И наши усилия оправдываются! Проблема в одном — средства. Мы с сыном очень часто смотрим на звёзды и загадываем желания. Я, к сожалению, не могу пока узнать, о чем мечтает мой сыночек, в силу его физического состояния, но очень надеюсь, что наши желания совпадают. Каждый день я молюсь, чтоб мой ребёнок был здоров. Я прошу звезду поменьше боли моему Семочке, потому что выздоровление сопровождается бесконечным трудом. Некоторое время назад глаза моего ангела смотрели на меня с укором, что мы с ним делаем, почему причиняем боль? Сейчас, пройдя много врачей, попробовав много вариантов лечения, мой светлый лучик начинает понимать, ради чего все муки. Вы бы видели его глазки после каждого достижения, да пусть тяжело, пусть слёзы отчаяния в момент, когда не получается, но как следствие огромный восторг, что смог сделать что-то самостоятельно. Для кого-то это простые вещи — кушать, сидеть, взять игрушку, ходить, просто позвать маму, когда ты в ней нуждаешься, для нас — это каждый раз праздник! Чтоб он не заканчивался, нам **ОЧЕНЬ** нужна Ваша помощь! Люди - не Боги и не могут вылечить все и сразу, но они могут поспособствовать приблизиться к здоровому финалу. Семочке необходимо пройти курс реабилитации, чтобы развиваться и достигать новых результатов. Просим вас оказать помощь в прохождении курса реабилитации."

**Спасибо, курс реабилитации в Центре "Академия здоровья" стоимостью 124 600 рублей для Семёна оплачен.**



**Томинов Рома**  
**10 лет**

Рома родился с высокой оценкой по шкале Апгар 8/9 баллов и казалось все было хорошо. Рос и развивался, вот только был очень беспокойный. Малыша поставили на учет к неврологу, а затем установили инвалидность... Начались походы по врачам.

Сейчас Роме 10 лет, он учится в школе, и это самое прекрасное время для мальчишек. Время новых открытий и новых знаний... И Рома совершает открытия, одерживает победы, возможно для кого-то они не очень значительны, но для самого Романа и его родных это настоящие победы.

Победы, достигнутые невероятным трудом ребенка, ведь за каждое новое движение ему необходимо сражаться с болезнью. Не всегда он выходит победителем...но, мальчик не сдаётся. В сентябре 2015г Рома сделал свои первые, самостоятельные шаги. "Пожалуйста,- пишет мама Ромы,- помогите нам не останавливаться на достигнутом, ведь наш коварный недуг только и ждет остановки, чтоб отбросить нас назад, к началу пути..."

**Спасибо, курс лечения в Центре патологии речи «Севастьянова» стоимостью 80 000 рублей для Ромы оплачен.**



С уважением,  
директор БФ «СОЗИДАНИЕ»



Смирнова Е.В.



[www.bf-sozidanie.ru](http://www.bf-sozidanie.ru)

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

[bf-sozidanie@yandex.ru](mailto:bf-sozidanie@yandex.ru)