



Уважаемые коллеги журналисты! Уважаемые партнёры! Спасибо Вам большое за Ваше внимание к нашей работе и огромный вклад. Без Вашей помощи, без сюжетов о наших детях, без статей о тех, кто нуждается в помощи, была бы НЕВОЗМОЖНА та помощь, которую мы оказываем! Потому что без Вас люди не смогли бы узнавать о наших подопечных, и не осуществляли бы свою помощь.

Наши последние новости:

[Отчёт по акции «Подари детям жизнь»](#)

[Дети, которым нужна помощь](#)

[Создано общественное объединение «Дети-инвалиды, больные муковисцидозом»](#)

[Дневник стажировки 2 казахстанских врачей в клинике Acibadem](#)

[Благотворительные консультации команды Томского НИИ кардиологии для казахстанских детей](#)

АКЦИЯ «ПОДАРИ ДЕТЯМ ЖИЗНЬ»

Благодаря усилиям многих людей и организаций, различными способами сбора средств оказана помощь **279-ти детям** со всех регионов Казахстана.

Сумма сборов и оплаченных операций на сегодня составляет **1.559.703 USD**. В эту сумму не включены дети, сборы на которых осуществлялись напрямую на счета родителей, а также операции, проведённые иностранными врачами в Казахстане.

На сайте detdom.kz опубликован отчёт о собранных средствах на лечение детей. 100% прозрачность и расходование средств только на операции – основные принципы, по которым мы работаем.

Мы благодарим все СМИ за помощь в распространении информации о детках, которым нужна помощь.

ДЕТИ, КОТОРЫМ НУЖНА ПОМОЩЬ

Мы знаем, что многие люди готовы прийти на помощь семьям, в чей дом пришла беда. Самое главное при этом – рассказать о детях, которым нужна срочная помощь. Мы проверяем документы всех детей, родители которых обращаются за помощью, и гарантируем, что это не мошенничество.

Напишите об этих детях – ИХ МОЖНО СПАСТИ!!!

Сейчас в срочной помощи нуждаются:



Соня Гусейнова, 10 месяцев, с.Аймен, диагноз – врождённый порок сердца
Маленькой Соне нет еще и года – она родилась в феврале 2010. С самого рождения малышка страдает от врождённого порока сердца. Попытались лечить лекарствами, но они могут только чуть-чуть облегчить состояние Сони. А исправить порок может только операция на сердце.
Стоимость операции: 7 000 долларов



Алихан Чапай, 10 месяцев, с.Бельбулак, диагноз – врождённый порок сердца
При малейших приступах, даже при поднятие температуры, болезнь очень сильно дает о себе знать – Ализхан попадает в реанимацию, где врачи каждый раз борются за его жизнь.
Стоимость операции: 7 000 долларов



Алёша Юдин, 15 лет, Атырау, диагноз – тромбоз правого бедра

После обследования в клинике Турнера, Алексей с мамой поехали в клинику Поленова, где обследовавшись получили приглашение на операцию. Семье всё еще нужны деньги для оплаты полного курса лечения.

Стоимость лечения: 35 000 долларов

Подробная информация о детях: www.detdom.kz.

СОЗДАНО ОБЩЕСТВЕННОЕ ОБЪЕДИНЕНИЕ «ДЕТИ-ИНВАЛИДЫ, БОЛЬНЫЕ МУКОВИСЦИДОЗОМ»

Мало кто знает, что такое муковисцидоз. А ведь это самое распространенное наследственное заболевание. Оно поражает все внутренние органы, выделяющие слизь, в первую очередь легкие и пищеварительную систему. Недавно эту болезнь научились лечить. Теперь люди с таким диагнозом могут вести полноценную жизнь, получая поддерживающее лечение, как и больные диабетом. Мировой опыт показывает, что детки с муковисцидозом такие же талантливые и умные. Среди них есть даже профессиональные спортсмены.

Во всем мире дети с данным заболеванием обеспечиваются лекарствами полностью за счёт государства. Ведь ребенку с муковисцидозом нужно постоянно принимать жизненно важные препараты. Для приобретения этих лекарств нужно минимум 2 000 долларов в месяц – ни одна семья не может справиться с этим самостоятельно.

На сегодня в Казахстане официально зарегистрировано 57 детей с этим заболеванием, но по словам Министерства здравоохранения всего больных муковисцидозом 160. И нет государственной программы, по которой наши маленькие сограждане могли бы обеспечиваться такими дорогими, но при этом жизненно важными лекарствами. Родители этих детей сталкиваются не только с постоянным поиском денег – проблема еще и в том, что препараты для лечения муковисцидоза на сегодняшний день даже не зарегистрированы в Казахстане, к примеру «Пульмозим» и другие лекарства, которые нельзя заменить при лечении этого заболевания.

Именно поэтому несколько родителей детей с муковисцидозом создали общественную организацию. Они хотят вместе бороться за жизнь своих детей. Потому что прекрасно понимают – в одиночку борьба с государственной системой ничего не стоит. Они хотят вместе добиваться результатов, поддерживать и помогать друг другу!

Общественное объединение «Дети-инвалиды, больные муковисцидозом» уверено, что детей с этим заболеванием в десятки раз больше, чем говорит официальная статистика. Ведь большинство родителей вынуждены диагностировать детей за пределами Казахстана. Дальше лечение полностью ложится на плечи семей, и они просто не попадают в поле зрения медицинских чиновников.

Цель Общественного объединения «Дети-инвалиды, больные муковисцидозом» – изменить ситуацию с лечением муковисцидоза в Казахстане. Для этого нужно, чтобы препараты были официально зарегистрированы, и чтобы выделялись деньги на приобретение этих препаратов. Сейчас Объединение готовит обращения в Министерство здравоохранения и в международные организации. А также формирует список казахстанских детей с муковисцидозом.

Институт педиатрии и детской хирургии в г. Алматы, которые ведут учет детей, больных муковисцидозом, отказывается предоставить контакты семей, а обещания обзвонить родителей уже три года не выполняются. Поэтому Общественное объединение «Дети-инвалиды, больные муковисцидозом» обращается напрямую к заинтересованным лицам с просьбой распространить информацию об объединении.

Сейчас в списке 8 детей. За это время один ребенок умер, а двое вынуждены были сменить гражданство – всей семье пришлось переехать за границу. Для этих родителей сейчас важно

все: данные по как больным деткам, так и информация об умерших детях. Если в вашей семье растёт малыш с муковисцидозом или если вы знаете о таких семьях – свяжитесь с объединением «Дети-инвалиды, больные муковисцидозом».

Контакты:

Е mukovis@mail.ru

Т +7 701 533 71 84, Кайрат Исимов

Т +7 701 709 86 20, Жанат Исимова



ACIBADEM

MARY KAY®

ДНЕВНИК СТАЖИРОВКИ 2 КАЗАХСТАНСКИХ ВРАЧЕЙ В КЛИНИКЕ ACIBADEM (ИСТАМУЛ)

Как Вы помните, в августе стартовала Программа по дородовой диагностике врожденных пороков сердца. Одним из пунктов этой программы является стажировка двух специалистов Родильного дома №1 из Алматы в турецкой клинике **ACIBADEM** (Стамбул, Турция).

София Еменова и **Наре Мусаева** проведут в клинике 3 месяца. Программа обучения обещает быть насыщенной: теоретические занятия и практикум в клинике Acibadem. Руководит программой стажировки **Профессор Арда Сайгалы**. Мы выражаем искреннюю благодарность лично профессору Арда Сайгалы, а также клинике Acibadem, которая взяла на себя все расходы на проживание питание и обучение наших докторов.

ДНЕВНИК СТАЖИРОВКИ

16.12.2010

Здравствуйтесь, друзья и коллеги! Поздравляем Вас Днем Независимости, желаем ясного и мирного неба над головой, здоровья Вам и Вашим близким!

У нас занятия идут своим чередом, мы присутствовали на операции по кесареву сечению. Женщина неоднократно обследовалась у перинатолога, в связи с сахарным диабетом и высоким риском кардиологических проблем у ребенка. Операция прошла успешно. Хотим отметить, что мы работаем по одинаковым программам «Безопасное материнство». При осмотре ребенка патологии со стороны сердца не выявлено, рекомендовано дальнейшее наблюдение. София была на операции ассистентом, а я неонатологом!

Сегодня был интересный клинический случай, ребенок в возрасте 18 месяцев с диагнозом: Врожденный порок сердца Тетрада Фалло. Порок был диагностирован внутриутробно. Ребенок не оперирован. Учитывая компенсирование сердечной деятельности, развитие соответствует возрасту, на сегодняшний день состояние ребенка стабильное, ведется наблюдение каждые 3 месяца. Планируется оперативное вмешательство.

С уважением София и Наре!

Эти фото с операции кесарево сечения!



+7 727 267 66 46

miloserdie2006@rambler.ru

www.detdom.kz



[Подробная информация о стажировке](#)

БЛАГОТВОРИТЕЛЬНЫЕ КОНСУЛЬТАЦИИ КОМАНДЫ ТОМСКОГО НИИ КАРДИОЛОГИИ ДЛЯ КАЗАХСТАНСКИХ ДЕТЕЙ

22-23 декабря 2010 состоятся благотворительные консультации команды [Томского НИИ кардиологии](#) для казахстанских детей. Это уже 5-й благотворительный визит кардиохирургов и других специалистов известной российской кардио-клиники. Для родителей консультации проводятся бесплатно.



Эти консультации становятся возможными, благодаря безвозмездной помощи многих людей и организаций.

Как Вы знаете, ДОМ направляет пожертвования исключительно на лечение детей, диагнозы которых не излечимы в Казахстане, и чьи родители не могут самостоятельно оплатить лечение. А организация бесплатных консультаций возможна благодаря помощи наших партнёров:

- Гостиница «Алматы»
- Казстройсервис

Часть организационной работы взяли на себя родители детей, прооперированных в рамках акции «Подари детям жизнь».

Дополнительная информация и аккредитация:

Саломат Назарова, координатор фонда «ДОМ»

727 267 66 46

+7 701 145 09 79

Благотворительный фонд «Добровольное Общество «Милосердие» помогает детям сиротам и тяжело больным детям, лечение которых на данный момент невозможно в Казахстане. Наш Фонд существует исключительно на пожертвования физических и юридических лиц, и вся помощь, которая оказывается нашим детям, возможна только благодаря людям неравнодушным и добрым, которым не безразлична судьба каждого малыша, попавшего в беду.

Фонд ДОМ - наше общее с Вами дело, и каждой своей статьей или сюжетом Вы приближаете шанс ребенка на лечение, делаете шаг общества к проблемам детей-сирот. СПАСИБО ВАМ!

Уважаемые Журналисты!

Наш Фонд изначально создавался как личная инициатива каждого волонтера, и наша основная цель - конкретная помощь в конкретных проблемах, а также помощь нашему Государству в решении социальных проблем.

Огромная просьба быть очень внимательными при освещении наших тем.

Мы просим Вас воздержаться от сопоставлений и сравнений нашего фонда с другими фондами, или с какими-либо государственными органами!

Для перепроверки всех данных, а также за дополнительной информацией обращайтесь к нам в офис:

Саломат Назарова и Галина Кветкина, координаторы фонда

T +7 727 267 66 46

E miloserdie2006@rambler.ru

W www.detdom.kz