



Дети, которым нужна помощь:



Николай Стрибный

Возраст: 13 лет

г. Краснодар

Диагноз: Энцефалопатия вследствие утопления

Нужно: реабилитация

Необходимо собрать: **737 000 рублей**

13-летний Коля очень мечтает вернуться к своей прежней жизни, чтобы как его ровесники, ходить в школу и гулять с друзьями.

Летом прошлого года мальчик, поспорив с друзьями решил переплыть реку, но, не доплыв до берега, начал тонуть. Колю спасли, но из-за долгого нахождения под водой, мальчик получил отек мозга и впал в кому. В реанимации на грани жизни и смерти он находился больше месяца. А потом, по совету врачей, родители приняли решение отвезти своего сына в реабилитационный центр. Благодаря лечению, Колю удалось вывести из комы. Врачи отмечают положительную динамику. Работа жизненно важных органов: сердца, печени и легких – стабилизирована. Мальчик стал узнавать родных людей, начал сам принимать пищу. А еще, Коля, прикованный несколько месяцев назад к кровати, стал понемногу сидеть и стоять при помощи вертикализатора.

Сейчас крайне важно продолжать лечение и курс реабилитации по восстановлению физического состояния, речи, памяти и сознания. Доктора уверены- у мальчика есть шанс вернуться к полноценной жизни. Но сейчас крайне важно продолжать лечение.

У Коли есть брат-близнец и младшая сестра. Мама находится с мальчиком на реабилитации. Папа работает и занимается детьми. Средств для продолжения лечения в семье Стрибных нет.





Дети, которым нужна помощь:



Ткаченко Евгения

17 лет

Горячий ключ

Диагноз: травма позвоночника

Нужно: реабилитация

Необходимо собрать:

1 305 000 (3 курса реабилитации)

16-летняя подопечная фонда «Край добра» Женя Ткаченко после неудачного прыжка в снег, получила тяжелую травму и оказалась прикованной к кровати. Когда ее везли на операцию, она уже задыхалась и уже не могла разговаривать, она просто моргала, и головой кивала. Днем позже ее было бы не спасти.

Благодаря врачам и молитве близких, Женя выжила. Но она не могла ходить, сидеть, пошевелить руками. Девочке требовалась срочная реабилитация.

Благодаря фонду «Край добра» семье Ткаченко удалось собрать необходимую сумму и отправить Женю на лечение в специализированный центр. Врачи уверены, Женя снова сможет ходить. Но ни в коем случае нельзя прерывать лечение, иначе будет тяжело заново добиться уже достигнутых результатов.





Дети, которым нужна помощь:



Павликова Дарья

Возраст: 9 лет

Динской район

Диагноз: Врожденная мышечная дистрофия

Нужно: аппарат для очистки дыхательных путей

Необходимо собрать: **634 290 рублей**

9 лет назад в семье Павликовых родилась двойня. Даша – младшая из сестер – появилась на свет с очень маленьким весом, плохо шевелила ручками и ножками, у девочки отсутствовал

глотательный рефлекс.

Почти в год Даше сделали генетический анализ и поставили диагноз «врожденная мышечная дистрофия». Родители сразу же обратились к специалистам. Девочке назначили курсы массажа, а также посоветовали отдать на плавание и заниматься с ней ЛФК.

За 9 лет Даша так и не смогла встать на ноги, но, несмотря на это, она растет очень жизнерадостной и творческой девочкой. Даша учится на отлично во 2 классе, продолжает заниматься плаванием и лечебной физкультурой. А еще она очень любит рисовать и лепить из пластилина.

К сожалению, девочка очень часто болеет ОРВИ и каждая простуда дает осложнение, потому что мышцы девочки, в том числе и дыхательные, утрачивают свои силы день ото дня. Для того, чтобы Даше легче было переносить респираторные инфекции, ей требуется специальный аппарат для очистки дыхательных путей, так называемый откашливатель, благодаря которому в легких не будет застаиваться мокрота и органы будут насыщаться кислородом. Стоит такой аппарат более 650 тысяч рублей. Для семьи Павликовых это непосильная сумма.





Дети, которым нужна помощь:



Таран Оливия

Возраст: 1 год

г. Краснодар

Диагноз: ДЦП

Нужно: коляска

Необходимо собрать: **156 000 рублей (**
156 000 рублей собрано)

Малышке Оливии из Краснодара всего полтора года. Из-за длительной гипоксии, во время беременности мамы, у ребенка сильно пострадал мозг. Поэтому Оливии уже при рождении были поставлены диагнозы ДЦП и эпилепсия.

Первые месяцы своей жизни Оливия провела в реанимации, после выписки еще полгода малышка находилась на зондовом питании. Родители отвезли девочку на реабилитацию. Но улучшений особых она не принесла – Оливия не сидит, плохо держит голову и ест перетертую пищу.

Оливия очень любознательная девочка. Она любит проводить время со своими родными, с удовольствием наблюдает за играми детей на игровой площадке и с радостью смотрит мультфильмы.

Для того, чтобы Оливия могла и дальше познавать мир вокруг себя, ей нужна специальная коляска. Благодаря ей, малышка сможет комфортно и безболезненно сидеть и чаще бывать на улице. Но стоимость такой коляски – более 300 тысяч рублей. Оливия – не единственный ребенок в семье, у нее есть старшая сестра. Мама девочек активно занимается дочками, а папа-единственный кормилец.





Дети, которым нужна помощь:



Муха Даниил

Возраст: 7 лет

Тимашевский район

Диагноз: врожденная миопатия

Нужно: коляска

Необходимо собрать: **236 910 рублей**

Даниил родился накануне Дня защитника Отечества. Счастью родителей не было предела. Малыш активно рос. Несмотря на заключения детских неврологов, которые ставили ребенку диагнозы: кривошея и дисплазия тазобедренных суставов, мальчик начал сидеть в 7 месяцев, а в 11 уже пошел. В год Даниил стал плохо кушать и перестал проявлять активность в подвижных играх. После очередного визита к неврологу, мальчику был установлен новый диагноз: деформация верхнего отдела позвоночника. Родителям рекомендовали отвезти Даню на консультацию в Москву, в исследовательский медицинский университет им.Пирогова. Именно там мальчику поставили окончательный диагноз, после которого жизнь родителей Даниила разделилась на до и после: врожденная мышечная дистрофия. Это генетическое заболевание, которое прогрессирует изо дня в день. Со временем, врожденная мышечная дистрофия приводит к общей мышечной слабости и ослаблению суставов. Лечения этого заболевания нет.

Сейчас Даниилу 7 лет. Он постоянно жалуется на боли в ножках. Ходить он уже не может. Но мальчик не сдаётся – несмотря на боль, он самостоятельно пытается встать. Для того, чтобы перемещаться по дому, Даниил ползает. Хотя и этот навык уже дается ему с трудом.

Несмотря на постоянные боли, Даня очень любознательный и общительный. Он всегда старается улыбаться. Любит читать книги, лепить из пластилина и собирать конструктор. Но теперь и любые занятия Даниилу практически недоступны. Сидеть без поддержки мальчик долго не может. Даня очень нуждается в специальной детской кресло-коляске с поддерживающими ремнями. Ведь тогда у него будет возможность не только заниматься творчеством. Он сможет чаще бывать на улице и удобнее добираться с мамой к врачам.

Даниил очень верит, что найдутся люди, которых его история не оставит равнодушными.





Дети, которым нужна помощь:



Сергеев Евгений

Возраст: 4 года

г. Новороссийск

Диагноз: расстройство экспрессивной речи

Нужно: реабилитация

Необходимо собрать: **250 000 рублей**

Женя родился в 2017 году, в Амурской области в неблагополучной семье. Маму лишили родительских прав, а мальчика и трех его братьев и сестер отправили в детский дом.

В 3 года Женя не разговаривал и был очень замкнутым мальчуганом. Но его небесно-голубые глаза не оставили равнодушными семейную пару из Новороссийска. Елена и Владимир Зенины долго не могли иметь детей, поэтому приняли решение взять ребятишек из детского дома. За Женей и его сестренкой Надей Зенины поехали в Благовещенск, в канун нового, 2020 года.

Елена рассказывает, что первое время было не просто. Надя, которой только исполнился годик, быстро адаптировалась к проживанию в семье. А Женя так и не начал разговаривать, он очень плохо шел на контакт. Но молодые родители не отчаивались. Детей стали водить на развивающие занятия, записали на плавание. Спустя полтора года, Женя начал понемногу говорить короткими предложениями. За 2 года мальчик очень привык к своей новой семье и уже называет Елену и Владимира мамой и папой.

Родители записали Женю в логопедическую группу. Мальчик регулярно занимается с кинезиологом и ходит на логопедический массаж.

Но для того, чтобы Женя начал полноценно говорить, специалисты советуют Зениным отвезти ребенка на двухнедельную реабилитацию в Москву. Ее стоимость 250 тысяч рублей. Для Елены и Владимира – это неподъемная сумма.





Дети, которым нужна помощь:



Савелий Исайкин

7 лет

Ейск

Диагноз: аутизм

Необходима: реабилитация

Нужно собрать: **204 150 рублей**

Савелий - средний сын в многодетной семье Исайкиных. Он очень любит рисовать, рассматривать яркие красочные книжки, слушать музыку. Вот только он не особо разговорчив, даже с мамой и младшим братом. У семилетнего мальчика – атипичный аутизм. Хотя Савва до полутора лет развивался как большинство его сверстников. Но потом внезапно замкнулся в себе. Родители решили, что у ребенка возникли проблемы со слухом, но обследование показало, что причина гораздо серьезнее.

Аутизм не лечится, но Савве можно помочь максимально адаптироваться к окружающему миру. Фонд «Край добра» в прошлом году помог семье оплатить дорогостоящий курс лечения в федеральном неврологическом центре. После реабилитации, у Савелия поменялось поведение, он стал более спокойным, усидчивым, понимает просьбы окружающих и даже стал отзываться на имя. Врачи говорят, чтобы закрепить результат, мальчику необходимо продолжить лечение. Иначе может случиться откат, и Сава вновь замкнется в себе. Подопечного фонда ждут в специализированном центре на реабилитацию осенью. Родители Савы снова просят у Вас помощи. Мама Саввы верит, что однажды наступит день, когда её сын вместо постоянных походов по больницам, будет ходить в школу, у него появятся друзья и он не будет одинок в своем мире.





Дети, которым нужна помощь:



Айсель Меликова

3 года

г.Краснодар

Диагноз: синдром Паллистера- Киллиана

Нужно: реабилитация

Необходимо собрать: **185 000 рублей**

Айсель - единственный, долгожданный и поздний ребёнок в семье Меликовых. Четырехлетняя малышка родилась здоровой, но материнское сердце ку будто чувствовало, что с ней, что-то не так. Первые признаки болезни проявились после трех месяцев жизни. Айсель стала часто болеть, не могла самостоятельно держать головку. У родителей ушло три года, чтобы установить точный диагноз дочери.

Синдром Паллистера –Киллиана - крайне редкое генетическое заболевание, из-за которого Айсель не может ни ходить, ни говорить. Девочке необходима постоянная реабилитация. Фонд Край добра в прошлом году уже оказывал семье помощь, оплатил годовой курс лечения. И у Айсель появились первые результаты: улучшился тонус, и окрепли мышцы, она может самостоятельно сидеть, стала чуть ровнее держать спинку.

Врачи обнадеживают, у Айсель есть шанс встать на ноги и начать ходить с опорой, но для этого необходимо постоянно заниматься. Однако у Меликовых тяжелое финансовое положение - мама из-за болезни единственной дочери не работает, а папа перебивается случайными заработками.





Дети, которым нужна помощь:



Шеремет Лилиана

13 лет

Новокубанский район

Диагноз: тугоухость

Нужно: слуховые аппараты

Необходимо собрать: **313 000 рублей**

Проблемы со слухом Лилиане передались по наследству, её родители тоже ничего не слышат. Девочка живет с мамой, папа ушёл из семьи, когда ей было всего три года.

Лилиана – очень добрая, отзывчивая и талантливая девочка, больше всего любит живопись. Девочка рисует всё свободное время, говорит, это помогает её отвлечься от грустных мыслей. Рисунки Лилианы – это сказочный мир, где птицы, животные и люди живут дружно и совершают хорошие добрые поступки.

Не смотря на врожденную глухоту, Лилиана умеет разговаривать, это всё благодаря занятиям со специалистами и слуховым аппаратам, которые девочка носит с малых лет. Однако несколько месяцев назад они вышли из строя. Необходимо приобрести новые аппараты. Мама Лилианы обращается к Вам за помощью, так как купить их самостоятельно семья не может. А без аппаратов Лилиане тяжело учиться, так есть большой риск утраты речевых навыков.





Дети, которым нужна помощь:



Шевцов Арам

13 лет

Новокубанский район

Диагноз: тугоухость

Нужно: слуховые аппараты

Необходимо собрать: **313 000 рублей**

Шестиклассник Арам Шевцов мечтает стать инженером, на техническом кружке, который он посещает, он самостоятельно сооружает различные конструкции, машинки, приборы. Любовь к конструированию у 13-летнего Арама с малых лет, он уже в три годика мог за считанные часы построить замки, самолеты, роботов.

Среди любимых увлечений у подростка также является спорт. Классный руководитель в школе считает Арама одним из самых усердных и трудолюбивых учеников, а для одноклассников он самый верный и преданный друг, готовый всегда протянуть руку помощи. Однако сегодня ему самому необходима поддержка. У Арама сломались слуховые аппараты, а без них он не может хорошо учиться, посещать секции и кружки, общаться с друзьями.





Дети, которым нужна помощь:



Великановский Богдан

Возраст: 2 года

Ейский район

Диагноз: Поражение ЦНС

Нужно: реабилитация

Необходимо собрать: **200 570 рублей**

Маленькому Богдану из Ейска 2 годика и он еще совсем не умеет говорить.

У мамы Богдана – Людмилы были очень сложные роды. Во время них у ребенка произошло кровоизлияние в мозг.

До сих пор Богдан не реагирует на обращенную к нему речь и вообще не говорит. Но мама мальчика уверена – Богдан может жить жизнью обычного ребенка – говорить, радоваться, играть и познавать окружающий мир. В этом уверены и специалисты. Ведь не так давно малыш уже был на реабилитации, после которой его стали увлекать игрушки – Богдан теперь, как все мальчишки, с удовольствием играет в машинки и строит пирамидки. Он стал более усидчивым. Для того, чтобы не потерять эти навыки и приобрести новые, мальчику требуются очередные курсы реабилитации.

Но стоимость 2 недель реабилитации – более 200 000 рублей. Самостоятельно оплатить такую сумму семья Великановских не может – мама постоянно находится с сыном, а папа не может найти постоянную работу.





Дети, которым нужна помощь:



Куриловы Роман и Вадим
Возраст: 8 и 11 лет
Ленинградский район
Диагноз: Тугоухость 3 степени
Нужно: слуховые аппараты
Необходимо собрать: **530 000 рублей**

Одиннадцатилетний Рома Курилов любит математику и конструкторы. А его младший брат Вадим - творческая натура и может часами играть в шахматы. Разница между родными братьями три года, но они всегда вместе, ни на минуту не расстаются.

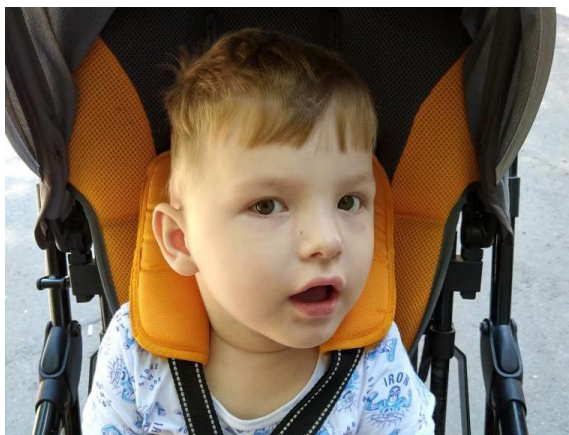
Рома и Вадим сейчас живут и обучаются в специализированной школе-интернате для слабослышащих ребят. Их мама, кстати, выпускница этого учебного заведения. Папа мальчиков тоже инвалид по слуху. Поэтому за помощью в фонд «Край добра» обратились педагоги братьев Куриловых. Несмотря на серьезные нарушения со слухом, у Ромы и Вадима очень большой потенциал. Если дома ребята в основном разговаривали на языке жестов, то за время обучения в школе, ребята научились говорить предложениями. Р

Рома и Вадим любят выступать на школьных мероприятиях, им также нравится заниматься музыкой и вокалом. Но из-за того, что слуховые аппараты у братьев стали часто выходить из строя, Роме и Вадиму сложно даётся новый учебный материал, особенно тяжело усваивать незнакомые слова и произносить их. Компенсировать полностью потерю слуха и активизировать развитие речи Ромы и Вадима могут многоканальные цифровые слуховые аппараты. Купить их самостоятельно родители не могут, они не работают, семья живет только на пособия. А стоимость мощных аппаратов для обоих братьев 530 000 рублей.





Дети, которым нужна помощь:



Савинов Михаил

7 лет

г. Краснодар

Диагноз: ДЦП

Нужно: коляска

Необходимо собрать: **220 000 рублей**

У Миши Савинова из Краснодара - ДЦП, тяжелая форма. Мальчик родился недоношенным, на 32 неделе беременности. Его выносили, и полгода малыш рос практически здоровым малышом. Но потом начались приступы эпилепсии. Благодаря лечению удалось с этим справиться, но в развитии ребенок стал сильно отставать.

В свои 7 лет Миша не умеет стоять, ходить, разговаривать, только сидит и ползает. И то – это результат постоянного реабилитационного лечения. Мальчик большую часть времени проводит в больничных стенах.

Семья Савиновых обращается за помощью в фонд «Край добра» с просьбой приобрести для Миши специализированную коляску, которую можно использовать как дома, так и во время прогулок. Из своей старой, ребенок уже вырос, а носить Мишу на руках, женщине тяжело, мальчик весит 25 килограммов. Приобрести самостоятельно новую коляску, Савиновы не могут, в семье работает один супруг. К тому же, у старшего сына Вити тоже проблемы со здоровьем.





Дети, которым нужна помощь:



Гаврилец Ксения

7 лет

Павловский район

Диагноз: менингоэнцефалит

Нужно: медпрепараты

Необходимо собрать: **900 000 рублей**

Вот уже семь лет Ксюша Гаврилец из Павловского района борется с тяжелой болезнью.

Девочке был год, когда она перенесла менингоэнцефалит. Страшная инфекция полностью изменила жизнь малышки. В свои семь лет Ксюша не может самостоятельно ходить, говорить, есть. Чтобы побороть тяжелый недуг, девочке необходимо принимать дорогостоящие медицинские препараты и специализированное питание.

Чтобы ухаживать за больной дочерью, Оксане пришлось уволиться с работы. В семье Гаврилец сейчас работает один супруг. Если бы не помощь добрых людей, говорит мама Ксюши, они с этой бедой точно не справились бы. Фонд «Край добра» поддерживает Ксюшу и её родителей третий год. Благодаря вашей поддержке и заботе Ксюша почти в два раза прибавила в весе, у неё уменьшились приступы эпилепсии. А ещё она может поворачивать голову, поднимать руки и ноги, пытается даже самостоятельно держать спинку.

Девочке необходимо продолжать курс лечения и приём специализированного питания.





Дети, которым нужна помощь:



Попова Анастасия

Возраст: 11 лет

Успенский район

Диагноз: Spina Bifida

Нужно: аппарат для ходьбы

Необходимо собрать: **305 000 рублей**

Это подопечная фонда 12-летняя Настя Попова из села Успенское. Она учится в третьем классе, увлекается живописью, лепкой из пластилина, очень любит животных и больше всего мечтает, чтобы дети никогда не знали, что такое страдания и боль. Настя с самого рождения борется со спинномозговой грыжей, из-за которой она не может ходить. Она перенесла много тяжелых операций на спину, постоянно с мамой ездит на лечение, заниматься ЛФК приходится также дома.

Фонд «Край добра» поддерживает семью Насти уже много лет, помогая с оплатой курсов реабилитации, приобретением велотренажера, специальной кровати. Сегодня Настя может самостоятельно стоять и ходить только с помощью специальных аппаратов, которые также приобретал наш фонд «Край добра». Настя занимается в них каждый день, но она растет, и они стали ей малы. Без регулярных тренировок, двигательные навыки будут потеряны, поэтому девочке необходимо приобрести новые аппараты. Стоимость специальных аппаратов для ходьбы 305 000 рублей. Таких денег у родителей нет. Мама не работает, а папа – водитель.





Дети, которым нужна помощь:



Огурцова Дарья

Возраст: 15 лет

Динской район

Диагноз: синдром Шерешевского-Тернера

Нужно: медпрепараты

Необходимо собрать: **500 000 рублей**

Главная мечта пятнадцатилетней Даши Огурцовой не отличаться от своих сверстников ни ростом, ни внешностью. У девочки - синдром Шерешевского-Тернера, из за которого она совсем не растёт. Генетическое заболевание у Даши обнаружили лишь, когда она стала ходить в школу.

Фонд «Край добра» познакомился с семьей Огурцовых два года назад, тогда рост 13-летней девочки был всего 130 сантиметров. Она была ниже своих одноклассников как минимум на 10-15 сантиметров. Чтобы хоть чуть-чуть вырасти, Даше необходим был дорогостоящий препарат - гормон роста.

Если бы не помощь фонда и неравнодушных людей, признаются родители, их дочь так и осталась бы крошечной. А так, благодаря постоянному приёму препарата, который на протяжении двух лет закупает "Край добра", Даша уже выросла на 16 сантиметров, сейчас её рост 146 сантиметров.

Врачи рекомендуют девочке продолжать приём гормона роста. Курс годового лечения стоит полмиллиона рублей.





Дети, которым нужна помощь:



Ткаченко Константин

Возраст: 9 лет

г.Курганинск

Диагноз: детский церебральный паралич

Нужно: тренажер для укрепления мышечного корсета

Необходимо собрать: **100 000 рублей**

У мальчика, помимо ДЦП, есть проблемы с почками и косоглазие. Но, несмотря на это, Костя – ученик 2 класса. Учится на домашнем обучении, потому что плохо говорит, но память у мальчика очень хорошая: все буквы алфавита он знал уже в 4 года. Поэтому, наверное, и самое любимое занятие мальчика – чтение книг. В них ребёнок находит много интересного и увлекательного, чего так не хватает ему сейчас.

Борьба за жизнь у Кости началась с самого рождения. У его мамы – Юлии- эпилепсия. Долгожданная беременность проходила очень тяжело. В первый день жизни Костя оказался в реанимации, на ИВЛ. После длительного лечения, мальчика выписали домой, где уже сами родители продолжали делать ему необходимые уколы и учились менять катетер. Благодаря должному уходу и их стараниям, маленький Костик рос и уже в 2 года, несмотря на диагноз, сделал свои первые шаги.

Мальчик растёт очень активным, но у него плохо развита моторика рук. Мама всегда рядом с ним: помогает одеваться, купает и кормит параллельно с младшим ребёнком. Папа Кости тоже болен - у него сахарный диабет. Постоянной работы у отца нет, поэтому он берётся за любую подработку, чтобы прокормить семью.

Костю часто возят на реабилитацию. За последние два года лечения, мама отмечает у сына большие результаты – стал понятнее говорить, научился правильно произносить звуки, у него улучшилась походка. Деньги на лечение в семье Ткаченко всегда искали самостоятельно. Зачастую оформляли кредиты, которые до сих пор выплачивают. Именно поэтому сейчас в семье Ткаченко нет возможности отправить ребёнка на реабилитацию. Для того, чтобы ребёнок мог продолжать заниматься дома, врачи посоветовали приобрести мальчику реабилитационный тренажёр. Регулярные занятия на нем тренируют мышцы, необходимые для устойчивой ходьбы, увеличивают подвижность суставов, укрепляют мышечный корсет.





Дети, которым нужна помощь:



Фомкин Роман

Возраст: 15 лет

г.Армавир

Диагноз: тугоухость

Нужно: слуховые аппараты

Необходимо собрать: **313 400 рублей**

Рома учится в Армавирской школе-интернате для глухих и слабослышащих детей. Среди одноклассников он звезда и большой пример для подражания.

Рома хорошо учится, занимается плаванием, футболом, увлекается компьютерами. Подросток очень любознательный, ему всегда интересно пробовать себя в новом деле. Чем именно будет заниматься во взрослой жизни, Рома пока не определился. Но понимает, чтобы достичь больших профессиональных высот, надо хорошо учиться. Однако слуховые аппараты подростка часто выходят из строя и Роме сложно осваивать учебный материал. На новые аппараты у семьи нет средств.





Дети, которым нужна помощь:



Хачатрян Альберт

Возраст: 12 лет

Краснодар

Диагноз: Тугоухость 4 степени

Нужно: слуховые аппараты

Необходимо собрать: **301 800 рублей**

Про двенадцатилетнего Альберта Хачатряна спортивные тренеры по дзюдо говорят: «Он - будущий чемпион!» Но мало кто из его соперников знает, выходя на татами, что перед ним абсолютно ничего не слышащий противник.

Альберт родился в 2010 году в городе Новороссийске. Сразу же, в роддоме, ему диагностировали тугоухость. До 3 лет, из-за финансовых проблем в семье, мальчик рос абсолютно не слыша звуков. А когда Альберту исполнилось 4, родители взяли кредит, приобрели ему первые слуховые аппараты и оформили мальчика в детский сад. То время мама Альберта вспоминает с ужасом. Альберт только учился говорить и поэтому дети в саду не охотно общались с ним. Каждый день мальчик плакал, когда мама вела его в детский сад. К 7 годам Альберт уже отлично разговаривал и в семье было решено отдать его в обычную общеобразовательную школу. Но и там проблемы мальчика не закончились. Его слуховые аппараты часто переставали работать, а одноклассники смеялись над тем, что Альберт ничего не слышит и шутили над ним. Родители не могли больше видеть слезы сына и приняли решение переехать в Краснодар, чтобы отдать мальчика в коррекционную школу для слабослышащих детей.

Сейчас Альберту 12. В классе он – один из лучших учеников. Очень любит читать и всегда ответственно подходит к любым просьбам педагогов. Два года назад мальчик начал заниматься дзюдо. За это время объездил немало соревнований, получил множество наград на краевых состязаниях. Альберт очень мечтает поехать на чемпионат России. Поэтому он много занимается. Мешает ему лишь только то, что он вообще ничего не слышит. Родители Альберта просят исполнить мечту их сына – снова слышать мир вокруг и очень надеются на помощь неравнодушных людей.





Дети, которым нужна помощь:



Жовтенко Ярослав

Возраст: 13 лет

Динской район

Диагноз: Стеноз позвоночника

Нужно: реабилитация

Необходимо собрать: **279 000 рублей**

В 2016 году жизнь семьи Жовтенко разделилась на до и после. Ольга вместе с мужем и сыновьями попала в жуткое ДТП: в Горячем Ключе на повороте навстречу им вылетел автомобиль. После лобового столкновения машина Жовтенко улетела в кювет. Все остались живы, но дети серьезно пострадали. У Ярослава были разрыв внутренних органов, двойной перелом позвоночника. Мальчик неделю провел в реанимации, позже перенес несколько операций, длительную и сложную реабилитацию. В результате Ярослав оказался в инвалидном кресле. Несмотря на это, он вернулся на лед, как только появилась возможность.

Все годы после аварии Ярик не выпускал шайбу и клюшку из рук. В прошлом году в Краснодаре появилась команда по следж-хоккею и Ярослав одним из первых туда записался. Чтобы дополнительно заниматься, мама с сыном приезжают в Сочи, на арены «Сириуса».

На фестивале в «Сириусе» мальчик попал в топ-8 лучших нападающих турнира. Только в первой игре он забил 10 голов, в финальном матче на его счету пять заброшенных шайб.

Сильную игру краснодарского хоккеиста на турнире заметил тренер из Санкт-Петербурга, после чего пригласил мальчика в свою команду.





Дети, которым нужна помощь:



Сербат Дмитрий

Возраст: 5 лет

Староминской район

Диагноз: врожденная мышечная дистрофия

Нужно: реабилитация

Необходимо собрать: **148 050 рублей**

В октябре 2017 года в семье Сербат родился третий сын – Дмитрий. Мама сразу заметила, что у ребенка есть проблемы с шеей. Поэтому, недолго думая, обратилась к врачам. Мальчику поставили диагноз «кривошея». Диме были назначены массажи и прогревание. А спустя год врачи диагностировали у ребенка врожденную мышечную дистрофию Ульриха.

Это медленно прогрессирующее генетическое заболевание, которое приводит к постепенному истощению и отмиранию всех мышц тела. Со временем человек теряет способность двигаться, а с возрастом - самостоятельно дышать. В настоящее время спасительного метода лечения, который бы избавил от этого заболевания навсегда, нет. Но есть способы замедлить его развитие: активный образ жизни, постоянные занятия ЛФК, растяжки, плавание и дыхательная гимнастика. Есть реабилитационные центры, которые имеют большой и положительный опыт работы с детьми с подобными заболеваниями. После таких курсов реабилитации Димочка даже начал ходить с поддержкой. Но сейчас, из-за прогрессирующего заболевания, у мальчика пошел резкий откат в физическом развитии – он снова не может сам вставать и садиться.

Мама всегда находится рядом с сыном. Дима очень любознательный и смыслённый ребенок, ему нравится заниматься: он читает, пишет, решает примеры, много рисует и изучает космос.

Мальчик очень любит гулять на свежем воздухе. Но самостоятельно выходить на улицу он не может. Помочь Диме снова научиться ходить могут только постоянные реабилитации, на которые в семье не хватает средств.





Дети, которым нужна помощь:



Волченко Дарья

Возраст: 11 лет

г. Новороссийск

Диагноз: ДЦП

Нужно: реабилитация

Необходимо собрать: **250 000 рублей**

Даше в год был выставлен диагноз: детский церебральный паралич. Мама, которая одна воспитывает двух детей-инвалидов, всегда занималась лечением девочки. Постоянно возила ее на курсы массажа и ЛФК.

Когда девочке было 4 года, мама взяла кредит и повезла дочку на реабилитацию в г. Москву. За следующие 4 года лечения, у Даши пошел значительный прогресс – она начала брать в руки мелкие предметы и даже пытается ходить.

Два года назад Даша пошла в первый класс в обычную общеобразовательную школу. Учителя хвалят девочку – она усердно выполняет все задания и очень хорошо учится.

Врачи дают Даше положительные прогнозы. Они уверены, чтобы благодаря дальнейшему лечению девочка сможет ходить.





Дети, которым нужна помощь:



Мусаев Денис

Возраст: 7 лет

Отрадненский район

Диагноз: ДЦП

Нужно: коляска

Необходимо собрать: **100 000 рублей**

Самые любимые занятия Дениса - смотреть мультики и гулять на улице с мамой. Мальчик может часами наблюдать, как во дворе играют его сверстники. У Дениса нет друзей, самый близкий человек только мама. Папа ушёл от них, когда ему был всего годик, не смог принять болезнь сына.

У Дениса - ДЦП, а ещё его мучают приступы эпилепсии. Инара Мусаева, мама мальчика, делает всё возможное, чтобы сын, несмотря на тяжелый диагноз, рос и развивался. Постоянные курсы реабилитации помогают болезни не прогрессировать.

Денис может сидеть с поддержкой и даже ходить в специальных ходунках, начал разговаривать. Характер у мальчика, говорит мама, боевой, но иногда может покапризничать. А вообще Денис очень ласковый и добрый, любит животных. В фонд «Край добра» семья Мусаевых обратилась с просьбой помочь приобрести Денису прогулочную коляску. Мальчик растёт и ему уже неудобно сидеть в старой коляске, он в ней просто не помещается. Приобрести коляску самостоятельно, Мусаевы не могут. Мама Дениса не работает, так как за тяжелобольным сыном требуется постоянный уход.





Дети, которым нужна помощь:



Горленко Кирилл

Возраст: 5 лет

г. Сочи

Диагноз: ДЦП

Нужно: реабилитация

Необходимо собрать: **233 800 рублей**

Кирилл родился абсолютно здоровым ребенком, но после очередной прививки в 3 месяца у мальчика появились проблемы со здоровьем. Он перестал развиваться согласно возраста, вовремя не сел и не пошел. В год мальчику был выставлен диагноз: детский церебральный паралич.

Мама уволилась с работы и начала борьбу за здоровье своего единственного сына. Со слезами, мучаясь от боли, Кирилл учился сидеть и вставать. К 2 годам мальчик сделал свои первые шаги.

За последние 3 года мальчик побывал на реабилитациях в крупных федеральных центрах. Сейчас Кирилл ходит, но до сих пор не может говорить.

Папа остался без работы, а мальчику сейчас очень необходим курс очередной реабилитации. Врачи уверены, что до школы его здоровье можно восстановить и Кирилл сможет пойти в обычную школу.





Дети, которым нужна помощь:



Калабух Полина

Возраст: 16 лет

г. Новороссийск

Диагноз: последствия травмы

Нужно: реабилитация

Необходимо собрать: **378 000 рублей**

Полная энергии и жизненных сил, Полина никогда не думала, что её мечты и планы, могут рухнуть в один миг.

16-летняя подопечная фонда «Край добра» была одной из лучших учениц в классе, с малых лет посещала художественную школу, занималась плаванием, играла в волейбол. Трагедия произошла в октябре 2021 года. Полина на отдыхе нырнув в бассейн, ударилась головой в результате чего получила перелом шейного позвонка С6 с повреждением спинного мозга. Девушку экстренно прооперировали, поставив имплант вместо С6 шейного позвонка.

Поначалу Полина не могла даже сидеть, шевелить руками, зато сейчас может самостоятельно питаться, рисовать, писать, вязать, сидеть без опоры на спину и руки, и даже несколько минут стоять у шведской стенки без поддержки инструктора. Это всё благодаря постоянной реабилитации, которую семья Калабух оплачивали сами.

Эти летом Полине необходимо вновь продолжить лечение. Главная задача сейчас – научиться самостоятельно вставать на ноги с опорой и начать ходить с ходунками. Полина живет с мамой и младшей сестрой. Надежде пришлось уволиться с работы, для того чтобы ухаживать за старшей дочерью.

Семья Калабух обращаются с просьбой о помощи ко всем неравнодушным людям. Курс лечения стоит почти 400 000 рублей. Самим в одиночку такую сумму не собрать. Чем быстрее Полина встанет на ноги, тем быстрее, признается её мама, они смогут вернуться к обычной счастливой жизни, как это было.





Дети, которым нужна помощь:



Матвеевко Денис

Возраст: 12 лет

Динской район

Диагноз: поражение ЦНС

Нужно: реабилитация

Необходимо собрать: **194 570 рублей**

Денис родился абсолютно здоровым ребенком. Когда мальчику исполнилось 2 года, мама заподозрила что-то не ладное и отправилась с сыном к врачу. В 3 года Денису поставили диагноз: легкая степень умственной отсталости.

Мама воспитывает двух детей одна. Папа не платит алименты и не участвует в воспитании детей.

Денис очень хочет пойти в школу. Но перед этим доктора советуют пройти мальчику очередной курс реабилитации. Мама мальчика не может оплатить сумму в 200 000 рублей, так как работает медсестрой.



Благотворительный фонд помощи детям «Край добра»
350000, г. Краснодар ул. Красная, дом 42 ИНН: 2310981082 КПП 231001001 ОГРН 1132300005672
р/с 40703810130000000555 в Краснодарском отделении №8619 ПАО Сбербанк г. Краснодар к/с 30101810100000000602 БИК 040349602
ОКВЭД 65.23; 85.32 ОКПО 21779950 ОКОГУ 4220003 ОКТМО 03701000001



Дети, которым нужна помощь:



Докучаев Стас
Возраст: 4 года
г. Тихорецк
Диагноз: ДЦП
Нужно: реабилитация
Необходимо собрать: **150 000 рублей**

То, что здоровым детям даётся легко, Стасу - с невероятными усилиями. Но он очень храбрый и отважный мальчик, не боится трудностей.

У 4-летнего подопечного «Края добра» - ДЦП. Стасик родился раньше срока, на 27 неделе беременности. Почти три месяца малыш находился в реанимации, затем ещё целый месяц Стас провёл в отделении патологии новорожденных. Когда малышу был годик, он даже не мог самостоятельно перевернуться.

Ползать по-пластунски Стасик научился, когда ему было уже почти два года. Благодаря постоянному реабилитационному лечению, регулярным курсам массажа и физиотерапии, Стасик в свои четыре года, научился уже самостоятельно сидеть, питаться, умеет вставать с опорой и даже немного ходить на ходунках. Мальчик также научился немного говорить, словарный запас слов конечно ещё маленький, но Стас уже понимает, когда к нему обращается с просьбой любимая мама.

Врачи считают, мальчику необходимо продолжать реабилитационное лечение. Это необходимо для того, чтобы закрепить достигнутые навыки и двигаться дальше к заветной цели – самостоятельно ходить.





Дети, которым нужна помощь:



Коркин Матвей

Возраст: 7 лет

г. Краснодар

Диагноз: Аутизм

Нужно: реабилитация

Необходимо собрать: **290 350 рублей**

7 лет назад у Марины родился первенец – крепкий малыш Матвей. Мальчик рос и радовал успехами свою маму: сел вовремя, в год сделал первые шаги. Прошел год, потом два, но малыш так и не заговорил. В 3 года Матвею поставили диагноз «расстройство аутистического спектра». Мальчик к этому времени совсем перестал слушаться маму, стал убегать из дома через окно. Марина от растерянности не понимала, что делать и как помочь своему ребенку. Начались поиски специалистов, которые могли бы выстроить Матвею полный образовательный маршрут и помочь мальчику социализироваться.

Марина стала водить сына на занятия к психологам, логопедам. Мальчик посещал курсы логомассажа и АВА-терапии. Сейчас Матвей ходит в коррекционный детский сад, занимается плаванием, с удовольствием идет на контакт с детьми и помогает маме по дому. Теперь все старания Марины направлены на то, чтобы сын наконец заговорил. Специалисты уверены, что у Матвея есть на это все шансы и, возможно, через год он сможет пойти в обычную общеобразовательную школу. Но для этого мальчику необходимо продолжать курсы реабилитации. Только вот у мамы Матвея исчерпаны все финансовые возможности. Она в одиночку растит сына и средств на его лечение ей не хватает.





Дети, которым нужна помощь:



Литвиненко Даниил

Возраст: 5 лет

г. Краснодар

Диагноз: тугоухость

Нужно: слуховые аппараты

Необходимо собрать: **254 400 рублей**

5 лет назад в семью Максима и Анны Литвиненко пришла двойная радость: на свет появились их долгожданные первенцы – двойняшки Даниил и Даша. Только вот из роддома девочку выписали здоровой, а Даниил не прошел аудиоскрининг. Врачи посоветовали маме чуть позже пройти с сыном необходимое обследование.

Спустя три месяца отоларинголог поставил Дане первый диагноз «турбоотит» и назначил необходимое лечение. Но чем старше становились двойняшки, тем очевиднее становилась разница в их развитии. Когда Даша уже всю говорила, Даниил только пытался произносить по слогам новые слова. На детской площадке мальчик очень хотел общаться со сверстниками, но не понимал их и все чаще возвращался домой в слезах. Родители забились тревогой и решили вновь показать сына отоларингологу. Мальчику сразу поставили диагноз «тугоухость 2 степени». Сейчас Даниил занимается с логопедом, он частый пациент на приеме у сурдолога. Но без слуховых аппаратов мальчик не сможет полноценно развиваться и готовиться к школе вместе с сестрой.

