



Главам муниципальных образований
Краснодарского края

**ЗАМЕСТИТЕЛЬ
ГУБЕРНАТОРА
КРАСНОДАРСКОГО КРАЯ**

Красная ул., д. 35, г. Краснодар, 350014
Тел. (861) 262-26-23, факс (861) 268-35-42
E-mail: post@krasnodar.ru

14.05.2025 № СБ-04-489/25

На № _____ от _____

О проведении акции

Уважаемые коллеги!

В преддверии Международного Дня защиты детей ежегодно проходят благотворительные акции в поддержку детей, которые достаточно широко освещаются в СМИ региона.

Один из таких социально значимых проектов проводит благотворительный фонд помощи детям «Край добра». Онлайн - акция «1 минута на добро» призвана привлечь внимание к судьбам больных детей нашего края.

Прошу Вас рассмотреть возможность участия в акции фонда.

Приложение: на 26 л. в 1 экз.

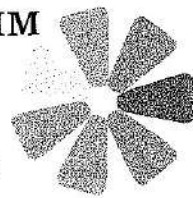
С уважением,

А.А. Минькова

Благотворительный фонд помощи детям "Край добра"

www.kray-dobra.ru

350000, РФ Краснодарский край, г. Краснодар, ул. Красная, д. 42
т. 8 (861) 203-45-45; e-mail: info@kray-dobra.ru



Исх. № 25/25 от 06.05.2025 г.

Заместителям глав
по социальным вопросам
муниципальных образований
Краснодарского края (по списку)

О проведении акции

Уважаемые коллеги!

В преддверии празднования Международного дня защиты детей, благотворительный фонд помощи детям «Край добра» запускает акцию **«1 минута на добро»**.

В рамках акции будет объявлен сбор средств для оказания помощи больным детям Краснодарского края. Их истории размещены на сайте фонда kray-dobra.ru, где каждый может присоединиться и оказать помощь всего лишь за 1 минуту.

Среди нуждающихся в помощи есть дети, проживающие в Вашем муниципальном образовании.

Просим принять активное участие в акции и поддержать ее проведение.

Приложение:

- 1. Список детей, нуждающихся в помощи;*
- 2. Способы помощи;*
- 3. Макеты акции.*

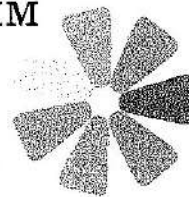
Руководитель фонда

Яна Сторожук

Благотворительный фонд помощи детям "Край добра"

www. kray-dobra.ru

350000, РФ Краснодарский край, г. Краснодар, ул. Красная, д. 42
т. 8 (861) 203-45-45; e-mail: info@kray-dobra.ru



Способы помощи:

1. Помочь на сайте kray-dobra.ru:

- зайти на сайт фонда kray-dobra.ru;
- кликнуть на баннер акции «1 минута на добро»;
- нажать кнопку «Помочь ребенку» и далее «Сделать пожертвование», выбрав сумму и способ проведения платежа.

Также можно осуществить адресное пожертвование, ознакомившись с историями детей, нуждающихся в помощи и нажав кнопку «Помочь» под историей выбранного ребенка.

2. Помочь на сайте kray-dobra.ru по QR-коду:



3. Отправить сумму пожертвования по реквизитам фонда:

Благотворительный фонд помощи детям «Край добра»

ИНН: 2310981082

КПП: 231001001

Расчетный счет: 40703810130000000555

Банк: КРАСНОДАРСКОЕ ОТДЕЛЕНИЕ N8619 ПАО СБЕРБАНК

БИК: 040349602

Корр. счет: 30101810100000000602

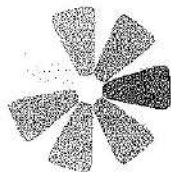
Юридический/фактический адрес:

350000, Краснодарский край, г. Краснодар, ул. Красная, д. 42

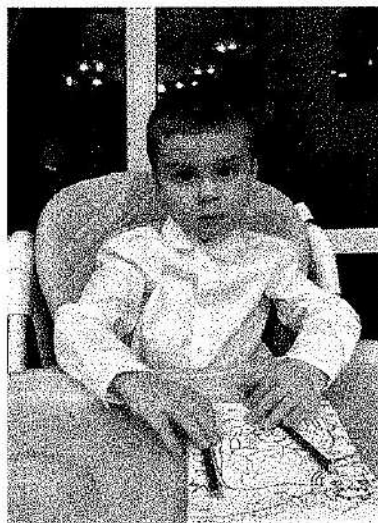
Назначение платежа: Благотворительное пожертвование. 1 минута на добро.

4. Для юридических лиц возможно пожертвование по договору.

Для его заключения можно связаться по телефону 8 (861) 203-45-45.



Дети, которым нужна помощь:



Великановский Богдан

4 года

Ейский район

Диагноз: резидуально органическое поражение
центральной нервной системы

Нужно: реабилитация

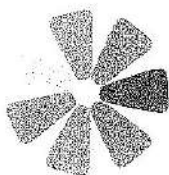
Необходимо собрать: **242 500 руб.**

Осталось собрать: **217 500 руб.**

В семье Великановских из города Ейска двое детей, Богдан – младший. У его мамы Людмилы были сложные роды. Поэтому в отделении патологии новорождённых малышу пришлось провести несколько недель. После тяжелого лечения Богдана с мамой отпустили домой. Первый год жизни он развивался по возрасту, даже научился ходить, но потом его развитие остановилось. Богдан не только перестал реагировать на окружающих, но даже не отзывался на свое имя. Его уже не интересовали игрушки, он разучился самостоятельно пережевывать пищу. Начались многочисленные обследования, консилиумы врачей. Затем - неутешительный диагноз - резидуально органическое поражение ЦНС. Наш фонд «Край добра» поддерживает семью Великановских два года. Богдан регулярно ездит на лечение в город Самару, в специализированный центр.

Благодаря постоянным занятиям со специалистами мальчик стал более спокойным и усидчивым. Он уже понимает обращенную к нему речь, различает цвета, на занятиях послушно выполняет все задания. Одно из его любимых увлечений – рисование. К сожалению, Богдан пока ещё не научился разговаривать. Если ему что-то надо, он пытается объяснить это жестами. Специалисты уверены: 4-летний мальчик может жить жизнью обычного ребенка – говорить, радоваться, познавать окружающий мир. Только необходимо продолжать реабилитационное лечение.





Дети, которым нужна помощь:



Локтев Лев

3 года

г. Армавир

Диагноз: детский церебральный паралич

Нужно: реабилитация

Необходимо собрать: 195 200 руб.

Осталось собрать: 168 883 руб.

Двухлетний Лев - очень улыбчивый мальчик. И это несмотря на тяжелые испытания и трудности. Лёвушка - 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 полгодика, 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 городе Таганрог. Но у родителей нет возможности оплатить курс лечения самостоятельно.





Дети, которым нужна помощь:



Меняйлова Полина

17 лет

г. Краснодар

Диагноз: детский церебральный паралич, спастическая диплегия.

Нужно: реабилитация

Необходимо собрать: **250 000 руб.**

Осталось собрать: **250 000 руб.**

Полина Меняйлова и её семья снова обращаются ко всем неравнодушным людям за помощью. Фонд «Край добра» неоднократно рассказывал историю своей подопечной. У Полины есть сестра Алиса, они двойняшки. Девочки появились на свет раньше положенного срока, почти два месяца провели в реанимации в борьбе за жизнь.

Полине было 10 месяцев, когда у неё выявили ДЦП. Малышка всё время лежала, не могла сидеть самостоятельно, в то время как её сестричка Алиса уже ползала и вставала. Всё детство 17-летней девочки прошло в больничных стенах: три тяжелые операции, многочисленные обследования и консультации у врачей. Благодаря сильному характеру, целеустремленности и непреодолимому желанию жить без боли, Полина сегодня может вставать и ходить с опорой, умеет читать, считать, печатать. Девочка учится в 9 классе.

Из любимых увлечений – музыка, особенно скрипка. А вот поступить Полина мечтает в медицинский институт, хочет быть детским педиатром или неврологом. В прошлом году подопечная фонда перенесла сложную операцию на левой руке. Теперь необходимо её восстанавливать. Но семья не может самостоятельно оплатить реабилитацию. Мама Полины воспитывает двойняшек одна, женщина не работает, так как у неё серьезные проблемы со зрением.





Дети, которым нужна помощь:



Коровин Константин

7 лет

г. Краснодар

Диагноз: синдром «короткой кишки».

Нужно: специализированное питание

Необходимо собрать: **648 000** руб.

Осталось собрать: **647 500** руб.

С семьёй Коровиных из города Краснодара фонд «Край добра» знаком давно. Косте, который страдает синдромом короткой кишки, помогает с первых лет жизни. Мальчик за 7 лет жизни 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 мальчика 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 постоянной поддержке неравнодушных людей, Костя сегодня живёт как все обычные сверстники: ходит в садик, занимается карате, увлекается игрой в шахматы и мечтает стать футболистом.

Этой осенью, кстати, мальчик пойдет в первый класс. Мама Кости выражает огромные слова благодарности всем, кто участвует в жизни её сына и помогает ему бороться с диагнозом. В рационе Кости уже присутствуют обычные продукты, но не все. Чтобы в растущем организме был необходимый баланс витаминов и минералов, мальчик продолжает принимать специализированные лечебные смеси. Родителям вновь необходимо их закупить на сумму более 600 000 рублей.





Дети, которым нужна помощь:



Хозяинов Данила

15 лет

г. Анапа

Диагноз: детский церебральный паралич

Нужно: реабилитация

Необходимо собрать: **600 000 руб.**

Осталось собрать: **555 200 руб.**

Данила — невероятно целеустремлённый мальчик, несмотря на тяжелый диагноз. Малыш родился раньше срока, на 34 неделе беременности. Поражение центральной нервной системы врачи диагностировали сразу. В годик уже стало известно, что у мальчика ДЦП. Ребенок рос и становилось все больше видно, что его физическое развитие сильно отличается от малышей. Говорить вовремя он тоже не начал. С первых месяцев жизни Данила начал проходить курсы лечения. К трем годам он уже мог уверенно держать голову, начал произносить четко слова, речь стала понятнее и выразительнее.

С 2018 года ребенку сделали несколько операций на ножках. Эти вмешательства значительно укрепили ноги ребенка, улучшили его физическую активность. Сейчас Данила находится на домашнем обучении в общеобразовательной школе, активно занимается спортом, включая бочку и теннис, а также увлекается парадайвингом.

Мальчик не только занимается спортом, но и участвует в различных творческих и научных проектах - танцах, робототехнике и театральных постановках. Его мечты связаны с культурой, и он проявляет большой интерес к различным видам искусства.

Несмотря на достигнутые успехи, Данила нуждается в постоянной реабилитации и поддержке специалистов, особенно сейчас, когда он активно растет. Мальчику необходимо заниматься, чтобы поддержать достигнутый результат и улучшить физические возможности. Ведь только регулярные занятия помогут ему продолжать развивать навыки, необходимые для достижения его мечты — научиться ходить без посторонней помощи.





Дети, которым нужна помощь:



Джамаева Мария

11 лет

г. Краснодар

Диагноз: детский церебральный паралич

Нужно: реабилитация

Необходимо собрать: **232 000 руб.**

Осталось собрать: **188 561 руб.**

Маша — удивительная девочка. Ей всего 11 лет, но она уже научилась стойкости, терпению и вере в лучшее. Её жизнь — это история борьбы с обстоятельствами, ограничениями, которые накладывает болезнь. И эта борьба продолжается.

Маша появилась на свет в Краснодаре в 2013 году в семье, где её очень ждали и любили. Очень сложные роды повлияли на будущую жизнь девочки. В 2015 году Маше поставили ДЦП. С этого момента постоянные курсы лечения и реабилитации Маши стали главными для семьи Джамаевых.

Благодаря постоянным занятиям со специалистами девочка начала ползать, а потом сделала свои первые шаги. Маша начала говорить. Сейчас она ходит в обычную школу, где учится наравне со сверстниками. Любимые предметы — литература, краеведение, искусство и английский язык. Она самостоятельно делает уроки, посещает логопеда, а год назад начала заниматься рисованием.

Маша — невероятно целеустремлённый ребёнок. Она не боится трудностей и с радостью берётся за любую задачу. «Маша, откуда у тебя столько энергии?», — иногда спрашивает младшая сестра Лиза. «Мне некогда, нужно всё успеть», — отвечает она с улыбкой. Девочка мечтает, что сможет также, как ее друзья, сама ходить в кино, потом поступить в вуз и стать профессионалом своего дела.





Дети, которым нужна помощь:



Фаттахов Айдар

17 лет

г. Анапа

Диагноз: органическое поражение центральной нервной системы, стеноз гортани

Нужно: кресло-коляска

Необходимо собрать: **358 910 руб.**

Осталось собрать: **350 992 руб.**

Айдар появился на свет в срок, но роды были очень тяжелыми и длились более суток. Малыш провел на искусственной вентиляции легких четверо суток. Домой мама с сыном выписались через месяц с диагнозом гипоксически-ишемическое поражение центральной нервной системы. В 10 месяцев мальчику уже оформили инвалидность. У Айдара тяжелая форма ДЦП с сохранным интеллектом, но серьезными двигательными нарушениями.

Несмотря на это, Айдар — удивительный ребенок. Он энергичный, открытый, улыбчивый, сообразительный и добрый. Он очень любит музыку, особенно татарские и башкирские песни, у него есть и любимые исполнители.

Айдар окончил 9 классов, учился на домашнем обучении. Мальчик не может говорить, только издает звуки, поэтому он отвечал либо качая головой, либо выбирал нужный вариант на карточках с вариантами ответа, а также считал в голове и сразу показывал ответы, указывая на нужные цифры.

У Айдара очень хорошая память. На уроках он быстро запоминал материал и без ошибок сразу же выбирал правильные варианты. В сентябре 2022 года возникли осложнения: мальчик не смог самостоятельно дышать, развился стеноз гортани, и Айдара ввели в кому. Состояние ухудшалось: пневмония, проблемы с сердцем. Через двое суток, чтобы спасти жизнь, ему поставили трахеостому.

После операции Айдар не может дышать самостоятельно, не может глотать, держать голову и спину. Он питается через гастростому. Сейчас мальчик вынужден большую часть времени проводить дома, так как трахеостому требует частой санации. Даже прогулки на коляске ограничены — аспиратор, необходимый для дыхания, работает всего 30 минут.

Несмотря на все трудности, семья старается возить Айдара на реабилитацию. Без нее невозможно вернуть хотя бы часть утраченных навыков. Сейчас есть положительная динамика: мальчик снова начинает держать голову и спину, но нужно продолжать активное лечение.

У Айдара есть инвалидная коляска, но она громоздкая и не подходит для поездок. С ней даже поездки в больницу в автомобиле скорой помощи превращаются в проблему: громоздкую коляску некуда положить, а в такси она вообще не помещается. Без компактной коляски продолжать лечение и реабилитацию становится невозможно.

Айдар очень нуждается в легкой, компактной коляске для детей с тяжелыми нарушениями. Стоимость такой коляски непосильна для семьи Фаттаховых.





Дети, которым нужна помощь:



Мигунов Матвей

13 лет

г. Анапа

Диагноз: детский церебральный паралич

Нужно: реабилитация

Необходимо собрать: **232 000 руб.**

Осталось собрать: **188 600 руб.**

Матвею с первых дней жизни пришлось бороться за жизнь. Он родился недоношенным на сроке 27 недель. Малыш весил всего 810 граммов. В больнице он провел 5 месяцев, перенес 5 операций на сердце и головном мозге. Благодаря Божьей помощи, усилиям врачей и маминой вере в чудо, Матвей выжил. И теперь, все эти 13 лет, Мигуновы живут одной главной мечтой – чтобы сын не болел и имел возможность жить лучше!

Семья уже сбилась со счёта, сколько пройдено курсов реабилитации. Самое главное – это результаты. Матвей научился держать голову, переворачиваться, сидеть и стоять с поддержкой, но самое главное – понимать родителей. Матвей очень жизнерадостный ребенок, открытый, легко идет на контакт со всеми людьми. Очень любит детей, играть с ними, обожает смотреть мультики и плавать в море. Все специалисты реабилитационных центров говорят, что Матвей - перспективный ребенок, но ему нужно регулярное интенсивное лечение. Чтобы мальчик встал на ножки, в 2023 году ему сделали операцию на стопах. Она прошла успешно: стопы стали ровными, и уже через полгода Матвей стал ходить за ручки. Для семьи это было невероятное чудо. Однако мышечный корсет еще слабый, нужно постоянно заниматься реабилитацией и отрабатывать навыки ходьбы.

Матвею уже 13 лет, он растет и тяжелеет, говорит его мама. И ей очень тяжело его поднимать. Поэтому она очень надеется и ждёт, когда сын научится самостоятельно ходить. В специализированном центре, который находится в Крыму, обещают помочь Матвею. Но лечение платное. Семья Мигуновых надеется на вашу помощь.





Дети, которым нужна помощь:



Волченко Дарья

13 лет

г. Новороссийск

Диагноз: детский церебральный паралич, спастическая диплегия

Нужно: реабилитация

Необходимо собрать: **250 000 руб.**

Осталось собрать: **250 000 руб.**

«Это у нас второй ребёночек с ДЦП. Когда она родилась, мы уже понимали, что нас ждёт. Какие трудности, какие испытания. Но мы не опустили руки — начали заниматься с Дашей буквально с первых дней после выписки из больницы», — рассказывает мама Даши.

Диагноз подтвердили, когда девочке был всего один год. Семья не ждала чуда, а делала все, чтобы улучшить состояние дочери: ежедневные занятия, массажи, терапии и бесконечная вера в то, что Даша сможет больше.

Часто девочка ездит на лечение в Научно-практическом центре детской психоневрологии, где для нее разрабатывают комплекс реабилитационной программы. Также проводится и медикаментозное лечение, которое дает хорошие результаты.

«После последней реабилитации в марте 2021 года у Даши стала лучше работать левая рука. Раньше она не могла распрямить пальцы и выпрямить руку в локте. Теперь может!», — делится Анна.

Каждый шаг дается Даше с трудом, но она не сдаётся. Учится она в 5 классе общеобразовательной школы, на домашнем обучении. Девочка мечтает однажды прийти в класс, как все остальные дети: с рюкзаком за спиной, на своих ногах. Дочке очень хочется ходить в школу, ей нравится заниматься с учителями. А ещё она мечтает гулять с детьми на улице. Прогресс есть, но борьба продолжается. Девочке нужно продолжать курсы реабилитации. Каждая поездка — это шанс на то, что однажды она сможет ходить.

Семья делает всё возможное, но оплачивать дорогостоящие курсы реабилитации в одиночку очень тяжело.





Дети, которым нужна помощь:



Ткаченко Константин

12 лет

г. Курганинск

Диагноз: детский церебральный паралич

Нужно: реабилитация

Необходимо собрать: **299 450 руб.**

Осталось собрать: **298 450 руб.**

Костя появился на свет в срок. Но уже через 12 часов после рождения его состояние резко ухудшилось. У малыша диагностировали гнойную пневмонию, и его сразу перевели в реанимацию на искусственную вентиляцию лёгких. Из-за неврологических осложнений и депакинового отравления его состояние оставалось крайне тяжёлым. Когда Косте был всего месяц, его прооперировали в Краснодарском центре грудной хирургии – у малыша была врождённая патология сердца. После этого началась долгая борьба за жизнь мальчика: он не мог самостоятельно дышать, питался через зонд, не реагировал на боль.

«Нам пришлось научиться ставить катетеры и делать уколы, потому что Костя не переносил кормление – его по каплям вводили через шприц каждые 20 минут. Два раза в день делали ингаляцию. Были проблемы с тазобедренными суставами, с ручками - аномалия кистей рук. Костя начал удерживать голову в 5 месяцев и переворачиваться в 8. Ходить самостоятельно стал только в 2 года 10 месяцев», – рассказывает мама Кости Юлия. Диагноз ДЦП и множество сопутствующих заболеваний сделали каждый день Кости испытанием. До 6 лет он не мог жевать, его кормили только протёртой пищей. Лишь к 11 годам мальчик научился пережёвывать еду самостоятельно. Из-за нарушений развития Костя долго не говорил, с трудом удерживал внимание. Но благодаря упорству родителей и реабилитациям мальчик постепенно начал осваивать навыки: держать голову, переворачиваться, ходить. 8 лет Костя ходил в коррекционную группу детского сада. Сейчас мальчик учится в 4 классе на домашнем обучении. Он научился читать на русском и английском, любит книги, пазлы, мультфильмы. Но ему сложно концентрироваться, у него гиперактивность, слабая мелкая моторика.

Несмотря все на трудности, Костя – добрый, ласковый и очень умный мальчик. Он любит лежать и рисовать. После каждого курса мальчик становился физически крепче, лучше стал ходить, улучшилась моторика, но он уже умеет держать ложку и есть самостоятельно.

После последнего реабилитационного курса улучшилась походка: мальчик практически не ходит на носочках, но пока еще на присогнутых ногах.

Реабилитацию нужно продолжать. В ноябре 2025 года Косте назначили пройти очередной курс в реабилитационном центре Санкт-Петербурга.





Дети, которым нужна помощь:



Ли Богдан

8 лет

Северский район

Диагноз: детский церебральный паралич

Нужно: реабилитация

Необходимо собрать: **344 400 руб.**

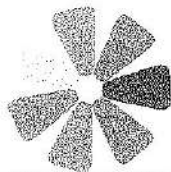
Осталось собрать: **343 900 руб.**

Богдану исполнилось 7 лет. И это настоящая победа! Мама мальчика делится, что малыш родился раньше срока. Именно тогда и началось долгое выхаживание в медицинском центре. Три с половиной месяца борьбы, капельниц, аппаратов ИВЛ, бессонных ночей. После выписки из больницы трудности не закончились. Развитие шло с отставанием, врачи отмечали сильный гипертонус мышц, а в годик поставили диагноз - ДЦП. Курсы реабилитации и терапии, массажи, занятия с логопедами и дефектологами. Все это ежегодно для своего ребенка оплачивала мама. Каждый курс давал результат: Богдан научился держать голову, сидеть, ползать.

«Сейчас Богдан уже знает цифры, алфавит, геометрические фигуры, даже такие сложные, как трапеция и ромб! Любит музыку — его любимая песня «Очи чёрные», обожает стихи Агнии Барто, самостоятельно ест, активно развивает речь, хотя она ещё не такая, как у сверстников. Богдан может выразить любую мысль, и его понимают не только близкие, но и окружающие. Он активно ползает, встаёт у опоры», - делится радостью мама Богдана, Марина.

В 2023 году мальчику сделали операцию на спинном мозге, которая значительно уменьшила спастичность в ногах. После операции стало ясно, что ключ к успеху — регулярные курсы реабилитации. В семье Ли трое детей, Марина воспитывает их одна. Средств на необходимые ее сыну курсы лечения больше нет.





Дети, которым нужна помощь:



Кузнецов Мирон

4 года

Тихорецкий район

Диагноз: спинальная мышечная атрофия 2 типа, вялый тетрапарез

Нужно: кресло-коляска, курс реабилитации

Необходимо собрать: **427 900 руб.**

Осталось собрать: **406 550 руб.**

Мирон рос активным и любознательным малышом. Как и все дети, он вовремя начал сидеть, ползать, произносить первые звуки. С удовольствием топал у опоры, однако самостоятельно ходить так и не начал. И это стало первым тревожным сигналом для родителей.

В 2022 году Мирону поставили диагноз «спинальная мышечная атрофия (СМА), 2 типа». Это редкое генетическое заболевание, при котором мышцы постепенно слабеют, и ребенок теряет двигательные навыки. К моменту начала лечения Мирон уже почти не мог двигаться самостоятельно, он лишь сидел с поддержкой. Родители не опустили руки и начали искать возможности помочь сыну. Началось лечение и долгий путь восстановления. Сначала изменения были едва заметны, но постепенно силы стали возвращаться к Мирону. Семья направила на борьбу с болезнью все ресурсы и усилия. С мальчиком занимаются дома специальными упражнениями, три раза в неделю возят Мирона в бассейн и ездят на реабилитации.

На сегодняшний день мальчик достиг успехов. Он активно ползает, сам садится и сидит с ровной спиной, поднимается на корточки и пытается встать на колени. Общее состояние тоже стало лучше. Мирон стал очень активным, разговорчивым, постоянно просится гулять. Мальчик много рисует и раскрашивает героев мультфильмов и игр – это самое любимое хобби. Собирает пазлы и головоломки, долго рассматривает книжки и детские журналы. Родители серьезно взялись за обучение сына – изучают с ним счёт и осваивают прописи для малышей. Врачи советуют Мирону продолжать усиленно заниматься плаванием и обязательно не прекращать реабилитации. У него есть шанс встать на ноги самостоятельно. Поэтому семья Мирона делает все возможное: родители занимаются с мальчиком на регулярной основе и по возможности возят в реабилитационные центры.

Мирон очень любознательный, задает много вопросов, вежливый и очень дружелюбный. Любит играть с другими детьми, но долго гулять не получается, ведь мальчик не ходит. Ему очень нужно специальное кресло-коляска. Но на него у родителей не хватает средств. Как и на регулярные курсы реабилитации для сына.





Дети, которым нужна помощь:



Ревицкий Николай

6 лет

г. Сочи

Диагноз: детский церебральный паралич, правосторонний гемипарез

Нужно: реабилитация

Необходимо собрать: **343 900 руб.**

Осталось собрать: **343 900 руб.**

У 6-летнего Коли Ревицкого ДЦП. Тяжелый диагноз выявили, когда ему не было и года. Узнав о диагнозе, родители направили все силы на восстановление сына. Коля растет добрым и отзывчивым мальчиком, ходит в детский сад. В следующем году пойдёт в первый класс. Его самая большая мечта - заниматься музыкой как папа. Но мальчику пока сложно научиться играть на пианино или гитаре, так как нарушены движения правой руки. Также есть проблемы с речью. Однако у Коли есть большой шанс восстановиться. Фонд «Край добра» уже помогал семье Ревицких оплатить лечение в специализированном центре. Благодаря занятиям со специалистами Коля улучшил свою речь, стал правильно произносить некоторые звуки и не глотать окончания слов. Перед школой подопечному фонда необходимо пройти еще один курс лечения, чтобы закрепить и улучшить навыки. Возможности самостоятельно оплатить лечение у Ревицких нет. В семье работает только папа. Жильё у семьи съемное.





Дети, которым нужна помощь:



Гончарук Глеб

9 лет

г. Краснодар

Диагноз: нарушение центральной нервной системы

Нужно: реабилитация

Необходимо собрать: **139 200 руб.**

Осталось собрать: **138 758 руб.**

В три года мальчик уже практически начинал говорить и вдруг полностью замолчал. Его внимание стало рассеянным, появилась гиперактивность.

«Глеб рос обычным ребенком, развивался по возрасту и выглядел абсолютно здоровым. И вдруг в 3 года начался регресс: сын начал постепенно утрачивать уже приобретённые навыки», - рассказывает Анна, мама Глеба.

Благодаря постоянной помощи специалистов, курсам лечения и реабилитации Глеб стал лучше понимать обращенную речь, начал говорить несколько слов, окреп физически. Сейчас Глебу 9 лет, и он невероятно добрый, улыбочивый мальчик, в котором много любви и искренности. Он ходит в 1-ый коррекционный класс, учится писать буквы и считать цифры, появилась тяга к игровой деятельности. А еще он очень любит плавать и ходить в бассейн. Лечение и регулярные реабилитации дают свои результаты, но тем не менее мальчику необходимо проходить постоянные курсы реабилитации.

К сожалению, мама воспитывает Глеба одна, оплачивать курсы реабилитации она не может.





Дети, которым нужна помощь:



Онищенко Вадим

12 лет

Курганинский район

Диагноз: детский церебральный паралич, эпилепсия

Нужно: реабилитация

Необходимо собрать: **145 600 руб.**

Осталось собрать: **145 600 руб.**

Вадим очень добрый и ласковый мальчик, но ему трудно находить контакт со сверстниками, потому что в свои 12 лет он практически не разговаривает. У Вадима ДЦП, расстройство речи, эпилепсия.

Несмотря на угрозу выкидыша и тяжелую беременность мамы, мальчик появился на свет внешне крепким, но уже через 2 дня после рождения врачи поставили диагноз - церебральная ишемия. Малыш не набирал вес и все время плакал.

Папа, узнав о диагнозе, от мальчика отказался.

Мама Вадима не опустила руки и направила все свои силы на то, чтобы не только сохранить жизнь ребенка, но и сделать ее лучше, насколько это возможно.

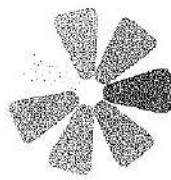
В 2018 году у Вадима случился первый приступ эпилепсии, а в 2020 году мальчик едва не погиб от перитонита. После сложной операции ребенок 5 суток находился между жизнью и смертью. Стойко выдержав и это нелегкое испытание, он выжил. Однако, после операции начались осложнения по ЖКТ. Обнаружились врожденные патологии селезенки, хронические гастрит и колит.

Регулярные занятия со специалистами дают свои плоды. Вадим различает животных, произносит некоторые слова. Он очень любит природу и гулять на свежем воздухе. У Вадима есть кролики, хомяк, кот – это его любимые друзья. Каждую ночь перед сном мама читает Вадиму сказки, которую выбирает сам мальчик. А еще у мальчика есть фонарик со слайдами животных и, чтобы быстрее уснуть, он листает проекции и успокаивается.

Мама Вадима верит, что такие дети приходят на Землю, чтобы делать мир добрее и учить нас любить безусловно. Ирина полностью посвятила свою жизнь заботе о мальчике, с оптимизмом поддерживает мам особенных детей.

Врачи рекомендуют мальчику несколько раз в год проходить курсы реабилитации, но у семьи Онищенко нет возможности собрать необходимые средства для их оплаты. У папы мальчика нет постоянной работы, а мама все время с Вадимом.





Дети, которым нужна помощь:



Морозова Мирослава

7 лет

Динской район

Диагноз: врождённый порок сердца

Нужно: 2 курса реабилитации

Необходимо собрать: **1 701 000 руб.**

Осталось собрать: **1 696 310 руб.**

Семья Морозовых из Динского района вновь обращается ко всем неравнодушным людям за помощью. Единственная дочь Мирослава страдает врожденным пороком сердца. За 7 лет жизни девочка перенесла 4 сложнейшие операции на открытом сердце. В прошлом году было очередное хирургическое вмешательство, которое длилось 17 часов и прошло с осложнениями. Девочка две недели находилась в медикаментозной коме, затем полтора месяца в реанимации. После того как Мира пришла в себя, она не могла двигаться и держать голову, самостоятельно питаться, не говорила и перестала реагировать на окружающих, даже на маму. Без реабилитационного лечения вернуться к нормальной жизни она не сможет.

Фонд уже несколько раз помогал Мире проходить дорогостоящее лечение в специализированном центре. Стоимость одного дня пребывания в данной клинике — более 40 000 рублей. На данный момент Мира может сидеть, стоять с опорой, питаться с ложечки, пить воду. Также улучшилась мелкая моторика рук, сознание, она уже понимает обращенную к ней речь и даже произносит некоторые звуки. Но девочка пока не разговаривает.

Мама с папой мечтают, чтобы их единственная и любимая дочь как можно быстрее восстановилась, сказала, как она их сильно любит. Специалисты дают положительные прогнозы. У Миры есть шанс снова научиться самостоятельно ходить, говорить. Однако без помощи отзывчивых на чужую беду людей Мире не справиться. Курс реабилитации дорогостоящий. А их необходимо пройти этим летом два.





Дети, которым нужна помощь:



Амирханян Михаил

16 лет

г. Сочи

Диагноз: ахондроплазия

Нужно: реабилитация

Необходимо собрать: **850 500 руб.**

Осталось собрать: **850 500 руб.**

Миша Амирханян из г. Сочи знает, что ваша забота и поддержка творит настоящие чудеса. У подростка врожденная ахондроплазия. Этим коварным недугом также страдают его мама и младший брат. Люди с таким диагнозом обычно очень маленькие. Рост Миши 130 см.

Два года назад у мальчика отказали ноги. Без реабилитации он обречён навсегда остаться в инвалидном кресле. В прошлом году Миша перенёс тяжёлую операцию: обе руки ему удлиннили почти на восемь сантиметров. Благодаря постоянной помощи фонда «Край добра», Миша успешно проходит реабилитацию. После нескольких курсов лечения его руки хорошо работают. А в ногах не только появилась чувствительность - Миша уже сам поднимается с кровати, стоит и передвигается на ходунках.

С каждым курсом реабилитации его шаги крепнут и становятся увереннее. Врачи говорят, что подопечный фонда обязательно преодолеет все тяготы, трудности и сможет ходить. Но заветная мечта Миши без вашей помощи точно не исполнится. Его папа тяжело болеет, а мама по состоянию здоровья не работает.

Семья живёт в общежитии. Осенью Мише снова необходимо пройти очередной курс лечения.





Дети, которым нужна помощь:



Быстрова Екатерина

18 лет

г. Армавир

Диагноз: черепно-мозговая травма, ушиб головного мозга

Нужно: реабилитация

Необходимо собрать: **300 000 руб.**

Осталось собрать: **300 000 руб.**

Подопечной фонда Кате Быстровой необходима ваша помощь. Её историю наш фонд «Край добра» неоднократно рассказывал. Пять лет назад девочка упала с 8 этажа. Врачам тогда пришлось собирать школьницу буквально по кусочкам. Катя была полностью обездвижена, не могла говорить, есть, пить. Однако фонд «Край добра» и ещё тысячи неравнодушных людей поверили, что Кате удастся невозможное и она обязательно вернется к полноценной жизни. Ваша вера в Катю и помощь врачей совершили настоящее чудо: подопечная «Края добра» сегодня может ходить, заканчивает 9 класс, среди её любимых увлечений - психология и рисование.

Этой осенью Катя собирается поступать в строительный колледж на дизайнера. Но перед этим ей необходимо пройти очередной курс реабилитации. Катина походка всё еще медленная и неуверенная, девушка быстро устаёт. Также необходимо разработать движения левой руки, два пальца вообще не функционируют.





Дети, которым нужна помощь:



Ренка Артём

8 лет

ст. Старомышастовская

Диагноз: детский церебральный паралич, эпилепсия

Нужно: реабилитация

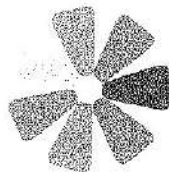
Необходимо собрать: **98 900 руб.**

Осталось собрать: **98 900 руб.**

Артём растёт любознательным малышом, больше всего ему нравятся машинки на управлении. Правда играть мальчик любит в одиночестве. У Артёма нет друзей. Виною тому тяжелый диагноз – ДЦП, эпилепсия. У его мамы Анастасии были тяжёлые роды. Почти полтора месяца малыш находился на искусственной вентиляции лёгких. Артём перенес несколько операций. Анастасия воспитывает больного сына одна, старается делать все возможное, чтобы победить его тяжелый недуг. Артёмка может ходить, его походка неровная, но мама рада каждому успеху сына. Говорит, её мальчик очень стойкий и мужественный, растёт настоящим мужчиной.

Фонд «Край добра» не первый год помогает семье оплачивать реабилитационное лечение. Мальчик может говорить отдельными словами. Однако из-за приступов эпилепсии Артём отстает в умственном развитии. Но Анастасия не теряет надежды, что сын обязательно будет ходить, говорить, пойдет в школу. Только без квалифицированной помощи специалистов он не справится. Артёму необходимо в ближайшее время пройти лечение в специализированном центре. Оплатить его самостоятельно у семьи Ренка нет возможности. Своего жилья нет, живут на съемной квартире. Из-за тяжелой болезни сына Анастасия не работает. Социальные пособия уходят на необходимые занятия со специалистами.





Дети, которым нужна помощь:



Ряхова Мирослава

8 лет

г. Сочи

Диагноз: новообразование ствола головного мозга с кровоизлиянием

Нужно: реабилитация

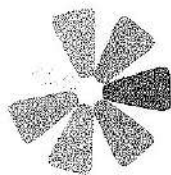
Необходимо собрать: **1 701 000 руб.**

Осталось собрать: **1 701 000 руб.**

Мира росла обычным ребенком, проблем со здоровьем не было. Активная и веселая, больше всего хотела пойти в школу. Однако в октябре 2023 года девочка внезапно почувствовала себя плохо. Сначала у неё стали отниматься руки, затем ноги, появились проблемы с речью. Миру отвезли в больницу, где КТ головы показало кровоизлияние в ствол головного мозга. Девочка перенесла сложнейшую операцию по удалению гигантской гематомы.

Жизнь Миры удалось спасти, но сейчас она борется с тяжёлыми последствиями заболевания. Фонд «Край добра» помогает девочке восстановить утраченные навыки, оплачивая дорогостоящую реабилитацию. На данный момент Мира уже ходит, причем даже с 2-килограммовым рюкзаком на плечах, спускается по лестнице, ее руки стали выносливее и сильнее, она уже может сама собрать волосы в хвост, вырезает ножницами аппликации, стала более самостоятельной. Однако до полного восстановления Мире необходимо продолжать лечение. В специализированном центре подопечную фонда ждут в начале осени, но стоимость реабилитации для семьи слишком высокая. В семье Ряховых работает один папа, он - столяр, мама всегда находится рядом с дочерью и возможности работать у нее совсем нет.





Дети, которым нужна помощь:



Алистратов Игорь

11 лет

г. Краснодар

Диагноз: эпилептическая энцефалопатия

Нужно: кресло-коляска

Необходимо собрать: **310 800 руб.**

Осталось собрать: **310 800 руб.**

Сложно представить, какие тяжелые испытания приходится переживать улыбчивому Игорьку. За этой улыбкой скрываются боль от судорог и огромная усталость.

Игорю 11, он живет с мамой и двумя братьями, один из которых тоже с инвалидностью. У мальчика поражение центральной нервной системы и эпилептическая энцефалопатия. Говорит он как 2-х летний ребенок - простыми короткими предложениями.

Игорек очень привязан к маме. Он сложно идет на контакт с незнакомыми людьми, а родственников, которых долгое время не видел, забывает. Ходит мальчик самостоятельно, даже бегаёт. Но всплески физической активности быстро сменяются сильной усталостью. Игорек практически не знает состояния покоя: он либо очень возбужден и гиперактивен, либо практически без сил. С раннего детства мальчик мучается от сильных судорог и эпилептических приступов. Благодаря комплексному лечению и заботе мамы он уже более 5 лет в ремиссии.

Мальчик не может оставаться дома один. Но при этом, когда он находится дома, очень старается делать что-то самостоятельно. Совсем недавно Игорь научился стирать свои майки и чистить зубы. Он уже может одеваться, пока под контролем мамы. Но это уже для него прогресс.

Для передвижения по городу, поездок на лечение, обучение и реабилитации Игорю необходима специальная коляска. Он не может долго самостоятельно ходить, в общественном транспорте без коляски тоже крайне сложно.

Папа мальчика ушел из семьи, не выдержав сложностей, с которыми столкнулись родители из-за диагноза сына. С детьми общается редко, финансово в их жизни не участвует. Семья живет на социальные выплаты и пособия. Мама Игоря, Анна, с большой любовью заботится о своих сыновьях. Она радуется даже самым маленьким победам Игорька. Будучи сотрудником МЧС в прошлом, сегодня Анна ежедневно на страже безопасности своих детей. Самая большая мечта для неё – чтобы Игорек и дальше развивался. А ещё Анна мечтает показать детям Мамаев курган – место силы и веры в лучшее. Когда у семьи появится специальная коляска, эта мечта станет осуществимой.



Благотворительный фонд помощи детям «Край добра»
350000, г. Краснодар ул. Красная, дом 42 ИНН: 2310981082 КПП: 231001601 ОГРН 1132300005672
р/с 40703810130090000355 в Краснодарском отделении №8619 ЦАО Сбербанка г. Краснодар к/с 30101810109000000602 БИК 040349602



Дети, которым нужна помощь:



Решетников Анатолий

14 лет

Тимашевский район

Диагноз: детский церебральный паралич, поясничный сколиоз
4-й степени

Нужно: кресло-коляска

Необходимо собрать: **299 500 руб.**

Осталось собрать: **299 500 руб.**

В этом году Толику исполнилось 14 лет, он получил паспорт. Этот особенный день рождения мальчик, как и все предыдущие годы, встретил в инвалидном кресле. Совсем взрослый, высокий парень вынужден проводить все свои дни в коляске, в которой уже едва помещается.

У мальчика ДЦП, эпилепсия, сколиоз, деформация грудной клетки и очень плохое зрение.

Толик появился на свет здоровым. Беременность мамы протекала хорошо и спокойно. В роддоме вплоть до дня выписки малыш был абсолютно нормальным, набирал вес. В день выписки из роддома случилась беда: у ребенка открылось легочное и желудочное кровотечение, начались судороги. Его увезли в реанимацию. Через месяц лечения мальчик наконец попал домой. Шло время, к своему полугодию Толик не поднимал голову и не переворачивался.

Обследование показало отмирание клеток головного мозга, вывих тазобедренного сустава, травматическую катаракту. Тогда ему и поставили диагнозы "детский церебральный паралич" и "эпилепсия".

Сейчас Толик не разговаривает, самостоятельно не ест. Он вряд ли сможет ходить, но продолжает расти. И постоянно находится в старой коляске, из которой уже давно вырос. Ему сложно физически. Сколиоз из-за этого только прогрессирует. Мальчику очень необходима новая коляска. Мама часто берет его с собой в огород. Там в небольшой теплице они вместе выращивают овощи для семьи. Ольга любит заботиться о растениях. Но самый главный ее цветок – это Толяша, как ласково она называет сына. Младшая сестренка Толика, Даша, помогает маме и с трепетом относится к брату.

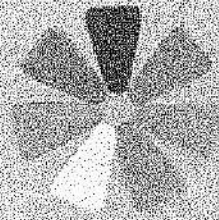
Решетниковы очень любят своего мальчика. Папа и бабушка также всегда помогают заботиться о нем. Но приобрести коляску самостоятельно семья не в силах.



1

**МИНУТА
НА ДОБРО
ПОМОГАЕТ
ДЕТЯМ
ЖИТЬ**

ПОМОЧЬ РЕБЁНКУ



Край Добра

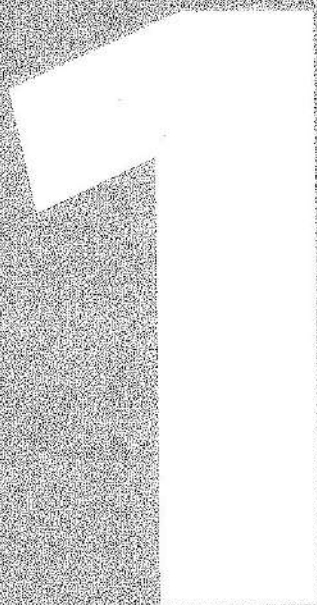
спонсорский фонд помощи детям



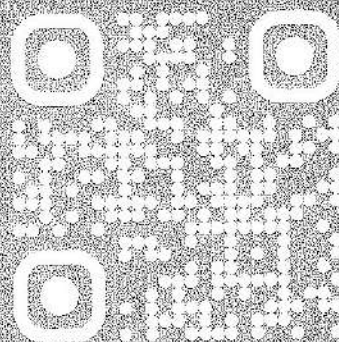


Край Добра

благотворительный фонд помощи детям



**минута
на добро
помогает
детям
жить**



kray-dobra.ru

Получить помощь можно на нашем сайте **kray-dobra.ru**