

QR-коды помогут сделать пожертвование быстро: для этого наведите камеру телефона на код рядом с нужным объявлением

Каждый месяц «Фома» выбирает 3 просьбы о помощи, где именно сейчас требуется наше общее участие.

Если у Насти не будет лекарств, ее сердце может остановиться

асте 23 года, но по внешнему виду она скорее 12-летний хрупкий подросток с робкой улыбкой. У нее редчайшее заболевание, таких, как она, во всем мире всего 200 человек. Синдром Кернса — Сейра — это генетическая болезнь, из-за которой митохондрии («электростанции» клеток организма) не вырабатывают энергию для сокращения мышц.

До 10 лет Анастасия жила как обычный ребенок, а дальше ее здоровье стало стремительно ухудшаться, появились проблемы с сердцем. В 17 лет девушке провели операцию в Германии и установили редкий кардиовертер-дефибриллятор — устройство, которое стимулирует работу сердца. В России таких дефибрилляторов не было. С тех пор это устройство помогает Насте жить. Но наряду с этим состояние и самочувствие девушки зависит от приема огромного количества лекарств. В месяц на них уходит около 70 тысяч рублей. И все эти препараты – жизненно важные. В родной Самаре девушке отказали в бесплатной выдаче лекарств, что едва не привело к трагедии – сердце Насти дважды останавливалось, спасал ее тот самый

дефибриллятор. Но его батарея почти полностью разрядилась. Требуется замена устройства. Поэтому девушке снова нужна операция.

Чтобы отправить дочь в Германию, мама обратилась за помощью в фонды и ждет ответа. А пока важно не допустить новых остановок сердца, чтобы устройство не разрядилось окончательно - ведь без него Анастасия не сможет жить. Для этого важно обеспечить девушку лекарствами. Маме сейчас не справиться без нашей помощи.

Как помочь:

Самый быстрый способ — отправить СМС на номер 7715 со словом «Друг» и любой доступной для вас суммой. Например, «Друг 200».

Также вы можете сделать пожертвование на сайте фонда «Адреса милосердия»: 🤻



Никита теперь может улыбаться и учиться говорить Малыш родился с расщелиной верхней губы и нёба. До сих многие считают,

что эта патология легко устраняется и совсем не доставляет проблем ребенку и родителям. Но это не так. Чтобы устранить дефект, необходимо сложное многоэтапное хирургическое лечение. В мае этого года фонд «Звезда Милосердия» вместе с читателями нашего журнала собрал средства на оплату второй операции для Никиты в размере 154 500 рублей. И 2 июля малышу сделали пластику мягкого нёба в Институте врожденных заболеваний челюстно-лицевой области. Этот этап очень важен для детей с подобной патологией, поскольку примерно в 6-8 месяцев у ребенка формируется речь, он начинает активно гулить. Мама мальчика Жанна Владимировна и фонд «Звезда Милосердия» благодарят всех, кто не остался равнодушным и помог малышу.

Валя сильно переживает из-за того, что плохо разговаривает. Ей нужна помощь специалистов

аже если ты глухой — танцуй!» — девиз десятилетней Вали Алексеевой из города Тосно Ленинградской области. Ей не было еще и трех лет, когда врачи поставили диагноз «сенсоневральная тугоухость 4-й степени». Это значит, что у девочки нарушения слуха. Валя не слышала и не могла говорить. В три года девочке провели операцию по установке кохлеарного имплантата – аппарата, который помогает слышать. Но это еще полдела: для того, чтобы научиться с ним жить, Вале нужно было пройти реабилитацию. В родном городе просто нет специалистов, к которым можно было бы обратиться. Родители возили дочку на занятия в Петербург. Потихонечку у Вали появилась речь. В пять лет она начала танцевать в ансамбле «Непоседы», и это доставляет ей огромную радость, а в восемь стала первоклассницей. Валюша старательная и очень способная девочка, но пока ей трудно поспевать за одноклассниками, находить с ними общий язык. И она сильно переживает из-за того, что у нее не всё получается.

Вале необходимо продолжать реабилитацию.

Интенсивные курсы

с сурдопедагогом, логопедом и нейропсихологом в специализированном центре «ТОША и КО» стоят 195 000 рублей. При всем желании родители просто не смогут оплатить эти занятия, они воспитывают троих детей. Поэтому Алексеевы обратились за помощью в фонд «Звезда Милосердия».

Как помочь:

Самый быстрый способ — отправить СМС на номер 3343 со словом «Звезда» и любой суммой пожертвования. Например, «Звезда 100».

Также вы можете сделать пожертвование на сайте фонда «Звезда Милосердия»: 🔻





Бабушка не может оплатить свое лечение, нужна наша помощь

22 года она проработала инженером-технологом, а в 2005 году получила серьезную травму на рабочем месте. В районной больнице не смогли поставить точный диагноз и вовремя провести лечение, из-за этого Наталья Васильевна полностью лишилась возможности ходить и сейчас может передвигаться только на коляске. Но надежда, что бабушка сможет снова встать на ноги, есть!

В Москве ей готовы сделать сложную операцию и затем провести курс реабилитации. Всё вместе обойдется в 550 000 рублей. Но на свою пенсию Наталья Васильевна не может даже приехать на консультацию к врачам. Давайте поможем этому невероятно доброму и светлому человеку! ф.

Как помочь:

Самый быстрый способ — отправить **СМС на номер 7715** со словом **«Друзья»** и любой суммой пожертвования. Например, **«Друзья 300».**

Также вы можете сделать пожертвование на сайте фонда «Мои друзья»: ▼▼

аталья Васильевна Коршунова удивительно светлый человек. Ей 72 года, и вся жизнь бабушки связана с родным поселком Шилово Рязанской области. Наталья Васильевна принимала участие в восстановлении святынь, именно с ее подачи произошло много добрых событий в родном районе. Например, в 2011 году в поселке Шилово был воссоздан храм Преображения Господня. А еще восстановлено два святых источника — в честь иконы Божией Матери «Всех скорбящих Радость» в деревне Кирицы и расположенный неподалеку источник в честь святителя Николая Чудотворца. Да и сейчас бабушка Наташа старается помогать храмам и людям. Живет она в деревенском доме вместе с мужем, следит за собственным хозяйством ухаживает за коровой и курами, а еще вяжет коврики. И всё бы ничего, но Наталья Васильевна имеет тяжелую форму инвалидности...