

## **Пресс-релиз новогодней благотворительной акции «Доброелка»**

Время добрых дел и новогодних чудес наступило. 20 ноября на Кубани стартует ежегодная масштабная благотворительная акция «Доброелка». Ее организатором является благотворительный фонд помощи детям «Край добра». Участники акции - дети региона с различными тяжелыми заболеваниями, воспитанники специализированных школ-интернатов и инклюзивных центров.

Более 1800 новогодних открыток с желаниями ребята уже отправили в фонд. Среди них, шестилетняя София Демина из Славянска-на-Кубани, которая уже три года борется с опухолью головного мозга. Девочка пережила четыре сложнейшие операции и многочисленные курсы химиотерапии. Это будет первый новый год, который она встретит дома, в семейном кругу. Однако многим её друзьям придется встретить главный зимний праздник в больничных стенах. Самое заветное желание Сони, чтобы все дети с онкологией, как можно быстрее выздоровели и никогда не болели. Об этом девочка написала на своей открытке. А ещё Соня попросила подарить ей яркий чемодан. Из-за болезни девочке приходится часто ездить по больницам и она очень хочет, чтобы ее сопровождал именно такой яркий, вместительный, красивый детский чемоданчик.

Благотворительная акция «Доброелка» проводится более 10 лет. За это время исполнились мечты десятки тысяч ребят и исполнить их может каждый, не выходя из дома на сайте акции **Доброелка.рф**

Чаще всего ребята просят у Деда Мороза игрушки, конструкторы, творческие наборы, книги, спортивный инвентарь, наушники, умные часы, колонки, музыкальные инструменты. Есть и необычные желания, например, познакомиться с любимым артистом, поплавать с дельфинами, побывать на съемках программы, увидеть закулисы цирка, научиться фокусам.

Например, Вероника Авдеева из Краснодара больше всего мечтает поступить в медицинский университет и стать гематологом, как её лечащий доктор. У четырнадцатилетней девочки лейкоз, диагноз выявили этой весной. Вероника четыре месяца провела в отделении гематологии ДККБ и видела, как врачи, каждый день борются и спасают жизни маленьких пациентов. Вероника сейчас учится в 8 классе, из-за болезни пришлось перейти на домашнее обучение. Девочка скучает по одноклассникам и друзьям, она уверена в том, что ей удастся победить болезнь и вернуться к обычной жизни. Она очень

хочет на зимних каникулах отправиться на каток, поэтому просит доброго волшебника подарить ей красивые коньки.

Участники благотворительной акции «Доброелка» с нетерпением ждут волшебства и исполнения желаний. Для них - это гораздо больше, чем просто подарки. Ведь ребята, которые ежегодно пишут свои новогодние открытки с желаниями - особенные: у них тяжелые диагнозы и судьбы.

У подопечного фонда десятилетнего Сергея Ивлева из Сочи недавно умерла мама. У неё был рак, самая последняя тяжелая стадия. Троих детей теперь воспитывает один папа. Сережа – самый старший, помогает папе чем может, хотя сам нуждается в помощи. У него в прошлом году случился инсульт. Был сильно поражен мозг, правая сторона тела парализована. Фонд помогает Серёже с лечением, оплачивая дорогостоящие курсы реабилитации уже не один год. Конечно, главное для мальчика чтобы все были здоровы, но как и у любого ребенка у Сережи есть новогоднее желание — мальчик хочет в подарок рации, чтобы быть с младшим братом и сестрой всегда на связи. Семья Ивлевых живет в горной местности и часто бывает в лесу, где с сотовой связью проблемы, поэтому рации для Сережи будут еще и полезным подарком.

Новогодняя акция «Доброелка» продлится до 20 декабря 2024 года. В канун Нового года волонтеры фонда развезут подарки детям домой.

Подарить маленькое чудо больному ребенку и стать для него настоящим волшебником можно всего за несколько минут. Для этого необходимо зайти на сайт [www.доброелка.рф](http://www.доброелка.рф), выбрать любую открытку с новогодним подарком и нажать кнопку «Подарить».

---

*Благотворительный фонд помощи детям «Край Добра» оказывает помощь больным детям. Фонд оплачивает подопечным проведение операций, курсов реабилитации, обследований, приобретает жизненно необходимые препараты, медицинские приборы, технические средства реабилитации, авиа/жд билеты к месту лечения ребенка.*

*За годы работы помощь получили более 1400 тяжелобольных ребят, более 8000 тысяч нуждающихся семей. Общая сумма выделенной помощи составляет порядка 400 миллионов рублей.*



### **Ткаченко Виктория**

15 лет

г. Туапсе

Диагноз:

открытая черепно-мозговая травма, ушиб головного мозга тяжелой степени, множественные переломы

Необходимо: курсы реабилитации (январь-февраль)

**Стоимость двух курсов  
реабилитации 1 776 600 Р**

Воскресный день 24 марта 2024 года разделил жизнь семьи Ткаченко на до и после. Это было начало школьных каникул, вспоминает мама Вики.

15-летняя дочь уехала в Сочи на экскурсию с классом. Когда Вика возвращалась обратно, в 50 метрах от дома на пешеходном переходе ее сбила машина. Свидетель происшествия вызвал скорую помощь. Вику привезли в местную больницу, а на следующий день санавиация доставила в детскую краевую больницу. Открытая черепно-мозговая сочетанная травма, ушиб головного мозга тяжелой степени, множественные переломы таза - шанс выжить у тяжелой пациентки был один на миллион.

1,5 месяца Вика находилась в глубокой коме. Благодаря усилиям врачей ей удалось выжить. Но она не могла дышать, двигаться самостоятельно. Необходимо было восстановительное лечение. С 10 июля Вика находится в Москве, в специализированном центре. Уже есть первые положительные результаты: девочка научилась есть и пить самостоятельно.

Сейчас она уже начала держать голову, реагирует на речь. У Вики, по словам специалистов, есть шанс вернуться к обычной жизни, но необходимо продолжать реабилитационное лечение. Однако стоимость 1 дня лечения в специализированной клинике - более 40 000 рублей. Мама одна воспитывает дочь и сейчас не имеет возможности работать и оплачивать лечение самостоятельно. С единственной надеждой она обратилась за помощью в фонд «Край добра». До трагедии Вика мечтала поступить в институт МВД и помогать людям. Но теперь девочка сама нуждается в помощи.



## Дети, которым нужна помощь:



### **Коровин Константин**

6 лет

г. Краснодар

Диагноз: синдром короткой кишки

Необходимо: специализированное питание

«Альфаре Амино»

### **Стоимость необходимого питания**

На 1 месяц **76 122Р**

На год **913 464 Р**

Костя Коровин любит футбол. Он болеет за команду «Краснодар», постоянно ходит на матчи «быков», ни одной игры не пропускает. Глядя на этого активного и жизнерадостного мальчика, ни за что не подумаешь, что он серьезно болен. У Кости синдром короткой кишки. Диагноз поставили, когда ему было всего шесть месяцев. Мальчик 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 мальчик через центральный 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 этому Костя живёт сегодня полноценной жизнью, занимается любимым футболом, посещает различные кружки и усердно готовится к школе.

Но самое главное - ему не так давно удалили катетер, и он пока еще не может есть все, что едят дети его возраста, но уже в его рационе есть самые обычные продукты. Это уже большой шаг вперед, но мальчику все ещё необходимо продолжать регулярно принимать специализированное питание на основе аминокислот, чтобы в растущем организме был необходимый баланс витаминов и минералов.



## Дети, которым нужна помощь:



### **Амирханян Михаил**

16 лет

г. Сочи

Необходимо:

курсы реабилитации

Диагноз:

врожденная ахондроплазия,  
микромелия, низкорослость

Стоимость курса реабилитации:

718 000 000 Р

**Осталось собрать**

**622 092 Р**

У Миши тяжелое генетическое заболевание, при котором кости практически не растут и нарушаются пропорции тела. Из-за заболевания у мальчика произошла серьезная деформация позвоночника и сдавление спинного мозга, ноги были парализованы.

Мише 16 лет, при этом его рост составляет всего 130 сантиметров. Первый свой шаг мальчик самостоятельно сделал почти в три года. С тех пор он пережил четыре сложнейшие операции на руки и ноги, в том числе ему устанавливали специальные аппараты.

Прошлым летом Миша, как обычно, играл во дворе с друзьями. Подростку было тяжело стоять, он присел на лавочку отдохнуть, но встать больше не смог: у него отказали ноги. Мишу отвезли в больницу и там же прооперировали. Мальчик не чувствовал ног и не мог ходить.

С осени прошлого года мальчик начал проходить курсы реабилитации, которые оплатил наш фонд «Край Добра». Постепенно у Миши появилась чувствительность в ногах, а сегодня мальчик может уже не только встать на ноги, но и начать передвигаться, опираясь на ходунки.

Специалисты, которые наблюдают Мишу, заверяют, что он сможет самостоятельно ходить, но для этого нужен длительный курс лечения без больших перерывов. 1 такой курс стоит более 700 000 рублей. У семьи Амирханян таких денег нет. Папа Миши тяжело болеет, мама по состоянию здоровья тоже не работает. Многодетная семья из 5 человек живёт в общежитии.



**Горбунова Александра**

12 лет

Лабинский район

Диагноз: детский церебральный паралич, спастическая диплегия

Необходимо:

кресло-коляска для детей с ДЦП

Стоимость кресло-коляски:

289 900 Р

**Осталось собрать:**

**266 400 Р**

Александра, или - как ласково называет её мама - Сандра, родилась на 26-27 неделе беременности, она весила всего 990 граммов. Малышка два месяца находилась под искусственной вентиляцией легких.

Выжила. После выписки малышка находилась под постоянным наблюдением у невролога. Когда девочке было полтора года, она не могла сидеть, ползать, стоять. Очередной приём у невролога в Краснодаре подтвердил все опасения - диагноз ДЦП. Мама Сандры не отчаялась, наоборот, стала искать специалистов и реабилитационные центры, а потом обратилась за помощью в наш фонд "Край добра".

Все эти годы вместе мы помогали ребенку и наблюдали за её маленькими победами. Сейчас подопечной фонда 12 лет, она учится на домашнем обучении, окончила 4 класс на отлично, сейчас в 5-ом, ее любимый предмет – математика. А ещё она изучает английский язык, очень любит музыку, хорошо играет на синтезаторе и поёт. У девочки врождённые подвывихи тазобедренных суставов. В прошлом году она перенесла уже вторую операцию с установлением металлических спиц и пластин.

На сегодняшний день Сашенька восстанавливается и уже может сидеть, но на ноги вставать ей пока нельзя. Она очень активная, любит посещать мастер-классы, выставочные залы, библиотеки, гулять в парке. Но сейчас она вынуждена сидеть дома, так как у неё нет специальной коляски, которая позволила бы сохранить правильное положение сидя и предотвратить смещение металлических конструкций. Приобрести самостоятельно Горбуновы её не могут, мама воспитывает дочь одна.



## Дети, которым нужна помощь:



### **Катков Владимир**

6 лет

г. Новороссийск

Диагноз:

детский церебральный паралич,  
спастическая диплегия с  
преимущественным поражением  
правых конечностей

Необходимо: реабилитация

Стоимость реабилитации:

**300 000 Р**

Вовчик, так ласково называет его мама, добрый, весёлый и сообразительный мальчик. Когда он улыбается, то начинают улыбаться все вокруг. При этом у Вовчика достаточно суровый характер. "Вижу цель, не вижу препятствий" - это про него. Как и все дети он может лениться, чем старше становится, тем тяжелее его уговорить сделать то, чего он не хочет делать. Особенно любит капризничать во время занятий по лечебной физкультуре.

Мальчик страдает ДЦП. Диагноз выявили, когда ему был год. С тех самых пор и началась борьба за его здоровье. Начиная с 2019 года Вова как минимум раз в год проходит полноценную, комплексную реабилитацию. Дома также усердно занимается, раз в 3 месяца проходит курсы массажа, ежедневные занятия по лфк и растяжке, в бассейне. Также дополнительно занимается с логопедом, готовится к школе. В свои 6 лет, Вова уже умеет сидеть, ползать, вставать на колени. А ещё раньше Вова мог вставать у опоры и ходить держась за неё. Но за последние пол года у мальчика произошёл небольшой "откат". Чтобы наверстать прежние навыки и приобрести новые, мальчику необходимо пройти реабилитацию в специализированном центре. Однако у родителей нет возможности оплатить курс лечения.



## Дети, которым нужна помощь:



### **Захарян Артур**

5 лет

Динской район

Диагноз: синдром Дауна,  
задержка речевого развития

Необходимо:

курс реабилитации

**Стоимость реабилитации:**

**100 500 Р**

В семье Захарян четверо детей. Пятилетний Артур - самый младший. Он всеобщий любимец. Мальчику никогда не бывает скучно. Всегда есть с кем поиграть в мяч, порисовать, потанцевать.

Близкие стараются оберегать Артурчика и делать так, чтобы он не чувствовал себя не таким как все. У Артура синдром Дауна, диагноз выявили в 1,5 месяца. Развитие в младенчестве, по словам мамы, шло с переменным успехом. Сильный гипотонус перечеркивал многие труды. Артур впервые сел, когда ему было 10 месяцев. Ближе к году пополз, а в два годика сделал свой первый шаг.

Сейчас мальчик учиться ходить самостоятельно без опоры. Но вскоре появились новые проблемы со здоровьем, стало падать зрение. К тому же у мальчика задержка речевого развития. Артур понимает обращенную к нему речь, но сам не умеет говорить предложениями, просто произносит слова. Специалисты говорят, что у ребенка есть шанс развить речь, логическое мышление, однако без постоянных реабилитационных занятий это невозможно. Многодетная семья Захарян просит помочь Артуру пройти лечение в специализированном центре.



## Дети, которым нужна помощь:



### **Ревецкий Николай**

6 лет

Краснодар

Диагноз: ДЦП,  
правосторонний гемипарез

Необходимо: реабилитация

**Стоимость реабилитации:**

**161 500 Р**

Коля - общительный мальчик, посещает обычный детский сад. Его любят и воспитатели, и дети. А ещё мальчик умеет хорошо плавать, даже принимал участие в соревнованиях. Теперь он мечтает освоить горные лыжи и научиться играть на гитаре, как и папа. Но пока это для него сложно: у Коли ДЦП. Болезнь выявили, когда мальчику не было и года. Узнав о диагнозе, родители направили все силы на восстановление сына. Ежедневные занятия дома, плавание, массаж и регулярное лечение в специализированных центрах дали хорошие результаты. У Коли улучшился баланс тела, укрепилась мышцы голени и спины, он старается, насколько возможно, ходить ровно.

Мальчик растет, поэтому сейчас очень важно усиленно заниматься. Особенно необходима терапия правой руки, поскольку у Коли формируется деформация большого пальца правой руки. Мама не работает из-за болезни сына, папа – музыкант, по воскресеньям он служит пономарем в местном храме Святого Тирона. Жильё у семьи съемное. Курс реабилитации стоит более 160 тысяч рублей. Для семьи Ревецких это непосильная сумма.



## Дети, которым нужна помощь:



### **Боровик Ульяна**

8 лет

г. Новороссийск

Диагноз: нарушение центральной нервной системы

Необходимо:

курс реабилитации

**Стоимость реабилитации:**

**100 000 Р**

В семье Боровик двое детей. Старший — мальчик, поэтому супруги с нетерпением ожидали рождения девочки. Спустя два месяца после ее рождения, мама девочки обратила внимание, что малышка очень вялая, вообще не реагирует на окружающих. Многочисленные обследования выявили отставание в развитии. Начался сложный путь лечения.

Ульяна растет очень доброй, ласковой девочкой, больше всего любит обниматься. Увлекается танцами, мечтает стать балериной. Самый близкий друг — старший брат, который с ней очень много занимается. По развитию 8-летняя девочка рассуждает, как 5-летний ребенок. У нее страдает память, плохо развита мелкая моторика. Из-за болезни Ульяна не может научиться, писать, считать.

В этом году девочка стала заниматься в подготовительном коррекционном классе. Однако, этого недостаточно, чтобы она в дальнейшем могла учиться в школе. Необходимы также регулярные занятия с нейропсихологом, нейрологопедом, специалистом по ЛФК и сенсорной интеграции.



### **Козырев Егор**

5 лет

Краснодар

Необходимо: реабилитация

Диагноз:

выраженное расстройство

экспрессивной речи в форме ОНР

1 уровня при дизартрии

**Стоимость реабилитации:**

**120 500 Р**

Егор любит играть с братом, рассматривать книжки про животных, прыгать на батуте и как настоящий мальчишка обожает машины. Близкие в нём души не чают. Егор тоже очень любит свою семью, но не может выразить это словами: пятилетний мальчик практически не разговаривает. Иногда односложными фразами он может что-то попросить. Например, сказать: «Дай пить». При этом Егор понимает обращённую к нему речь, знает, как его зовут, как зовут брата, маму, папу.

Мама Егора вспоминает, что беременность протекала нормально, сын родился здоровым. В 3 месяца переворачивался, в 5 месяцев пополз, откликался на имя, улыбался, в полгодика малыш сел, а в 10 месяцев уже мог ходить с опорой. Именно в это время мама заметила, что Егор стал менее эмоционален, появились частые ночные истерики. Родные надеялись, что со временем это пройдет. Но к полутора годам Егор так и не произнес ни слова. Начались многочисленные обследования, визиты к врачам. С тех пор мальчик постоянно проходит реабилитационные занятия. Самый сложный период, вспоминает мама, был с 3 до 4 лет. У Егора случались частые срывы в поведении. Это могло произойти в любом месте.

Сейчас мальчик поспокойнее, с прошлого года он ходит на полдня в садик. Но там не особо играет со своими сверстниками. Для социализации и развития речи Егору необходимо пройти курс реабилитации.

**Ковалевский Андрей**

14 лет

Анапа

Необходимо: реабилитация

Диагноз:

ДЦП, спастический тетрапарез

**Стоимость реабилитации:****200 000 Р**

Ковалевский Андрей, 14 лет, Анапа. Диагноз- ДЦП, спастический тетрапарез. Нуждается в реабилитации на сумму 200 00

Андрей очень любит проводить время с друзьями во дворе. Их у него много. Для 14-летнего подростка это прекрасная возможность хотя бы на время отвлечься от болезни и не чувствовать, что он не такой как все. У мамы Андрея были тяжелые роды. Малыш больше месяца находился в реанимации.

Папа Андрея не смирился с тяжелым диагнозом сына - ДЦП - и ушёл из семьи, когда малышу шёл второй год. Борьбу за здоровье единственного сына Анжелика Ковалевская продолжила в одиночку. Андрей сегодня добился больших результатов: он может говорить, читать, сам принимает пищу. В прошлом году ему сделали операцию на спинном мозге, которая снизила мышечный тонус.

Благодаря этому Андрей теперь может сидеть с выпрямленной спиной, вставать, стоит у опоры. Чтобы улучшить навыки, Андрею необходима постоянная реабилитация в специализированных центрах. У мамы подростка возможности оплачивать дорогостоящее лечение нет. По состоянию здоровья Анжела не работает, после перенесенного инсульта она работать не может.



## Дети, которым нужна помощь:



### **Кулешова Алёна**

14 лет

ст-ца Отрадная

Необходимо: прогулочная кресло-коляска

Диагноз:

ДЦП, спастический тетрапарез

**Стоимость реабилитации:**

**205 200 Р**

Кулешова Алёна, 14 лет, ст-ца Отрадная. Диагноз: ДЦП, спастический тетрапарез. Необходимо: прогулочная кресло-коляска - 205 200,00 рублей.

Алёна появилась на свет раньше срока — в 32 недели, крошечной и хрупкой, весом всего чуть больше 1,5 кг, а уже через месяц малышку выписали домой. Но впереди её ждали новые испытания

В год девочке поставили диагноз — ДЦП.

В два с половиной года Алёна научилась говорить простыми фразами, сидеть — хоть и неуверенно. Родители делали всё возможное, чтобы помочь дочке, постоянно ребенок проходит курсы реабилитации. Эти усилия дали свои результаты.

Сейчас Алёне 13 лет, и её жизнь — пример удивительного упорства и жизнерадостности. Несмотря на ограниченные двигательные функции, она не теряет оптимизма. Девочка учится в 7-м классе на домашнем обучении, любит читать, сочинять свои истории, гулять и общаться с друзьями.

Главная мечта Алёны — уверенно ходить, бегать и, конечно, танцевать. По комнате Алёна уже умеет передвигаться, держась за поручни, а на улице — с помощью мамы. Но прогулки на длинные расстояния, к сожалению, невозможны.

Алёне нужна мобильная инвалидная коляска, чтобы она могла иметь возможность посещать все те места, где бывают ее сверстники, а также необходимо добираться в больницу, да и в целом, бывать чаще вне дома.

Все средства семьи уходят на реабилитацию девочки, поэтому самостоятельно приобрести необходимую коляску родители Алёны не могут.



## Дети, которым нужна помощь:



### **Ряхова Мирослава**

7 лет

г. Сочи

Необходимо:

реабилитация в феврале 2025 года

Диагноз:

микрохирургическое удаление  
новообразования и гигантской гематомы  
моста

**Стоимость реабилитации:**

**743 400 Р**

До 7 лет Мира была обычным активным ребенком. Веселая, общительная, девочка с удовольствием играла со сверстниками, каталась на велосипеде, занималась танцами, рисованием и плаванием. И, конечно, готовилась к школе.

Но в октябре 2023 года все изменилось. Сначала Мира пожаловалась на боль в затылке, потом появилась слабость в левой ручке. Мирослава перестала чистить зубки, держать ложку, а через 2 дня перестала чувствовать и левую ножку.

Обследование показало, что у девочки кровоизлияние в мозг. В Национальном медицинском исследовательском центре нейрохирургии имени академика Н.Н.Бурденко в Москве – кавернома ствола головного мозга – сосудистая патология. Мирослава перестала двигаться, говорить, не могла глотать и даже самостоятельно дышать. В этот период дышать ей помогала трахеостома, установили и гастростому.

В конце ноября 2023 года в той же федеральной клинике нейрохирургии им. Н.Н. Бурденко ребенка прооперировали и удалили часть гематомы. После этого ей предстоит долгий путь восстановления.

Вернуть Мире утраченные навыки смогли в реабилитационном центре. С конца 2023 года девочка прошла шесть индивидуальных курсов реабилитации. Один из них был оплачен фондом. Результат уже есть. Раньше Мирослава не могла держать голову, глотать, шевелиться и дышать, а сейчас она вновь начала говорить, самостоятельно питаться, дышать и даже ходить.

Чтобы вернуться к полноценной жизни, девочке нужно пройти еще несколько курсов. 1 курс стоит более 700 000 рублей. Семья Ряховых живет на съемной квартире в поселке Дагомыс. Папа Миры работает столяром, а мама занимается торговлей книгами, оплатить такую сумму самостоятельно они не в силах.