



Иллюстрация (с) Karla Gerard / artlicensing.com

1 СЕНТЯБРЯ
А К Ц И Я

ДЕТИ ВМЕСТО ЦВЕТОВ



фонд помощи
хосписам

Вера

Дорогие друзья: ученики, учителя и родители!

Спасибо за участие в акции «Дети вместо цветов»!

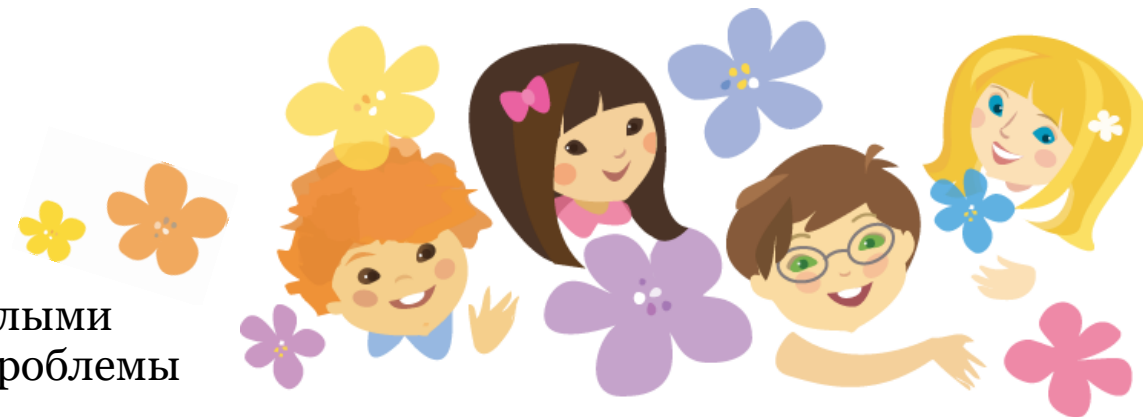
Мы очень рады, что вы оказались такими отзывчивыми, смелыми и великодушными, что не побоялись открыто взглянуть на проблемы детей, которым помогает фонд «Вера».

С одной стороны, наши подопечные мальчики и девочки – обычные дети, они любят играть, познавать мир, учиться, хулиганить, смотреть мультики, бывать в зоопарке, общаться в социальных сетях, дружить и мечтать.

Но, к сожалению, многих возможностей они лишены. Много из того, что доступно нам с вами, дается им с огромным трудом. Но тем важнее поддерживать их и помогать им гулять, дышать, учиться, жить... Для этого нашим детям нужно дорогое оборудование, лекарства, специальное питание и многое другое. И хотя вылечить их нельзя, им можно и нужно помогать.



**Вы стали их главными
друзьями и помощниками. Спасибо!**





**Благодаря вам
удалось так много сделать**

**БОЛЕЕ
600 ШКОЛ** + **БОЛЕЕ
1800 КЛАССОВ** + **160 УРОКОВ
ДОБРОТЫ** =

**17,9 МЛН
РУБЛЕЙ**

ИЛИ

**ПОМОЩЬ
394 ДЕТЯМ**



Итоги акции



Кому вы смогли помочь:

Магомет Чочаев

Это **Магомет**, он единственный сын и младший ребенок в большой семье. У Магомета 3 сестры, которые его очень любят, они помогают маме ухаживать за братом. До пяти лет Магомет был обычным мальчишкой, целыми днями пропадал на улице, возвращался с разбитыми коленками. Сначала мама смеялась – падает на ровном месте, а потом стала замечать, что Магомету сложно сидеть на корточках и подниматься по лестницам. После обследований Магомету поставили диагноз «миопатия Дюшенна». Сейчас ему 16 лет, болезнь прогрессирует, юноша уже давно не ходит, все время проводит в коляске. Начались и проблемы с дыханием – из-за слабости мышц грудная клетка деформировалась и сдавливает легкие.

Магомету нужно срочно сделать операцию по укреплению позвоночника, а перед ней нужно обязательно разработать легкие с помощью аппарата НИВЛ. Благодаря вашим пожертвованиям у Магомета есть такой аппарат, ему теперь легче дышать, и он может готовиться к операции.

Спасибо!



Кому вы смогли помочь:

Настя Эйснер



Насте из Кургана пятнадцать лет, у нее спинальная мышечная атрофия (СМА) второго типа. Она ездит на коляске, учится в восьмом классе, любит вышивать бисером, рисовать, осваивает игру на гитаре и мечтает стать музыкантом. Настя обожает гулять и общаться. На прогулке Настя раздает другим детям модные браслеты из резиночек, которые сама плетет. Все, за что Настя берется, получается у нее просто здорово: учится на отлично, рисует прекрасно, в музыке делает огромные успехи.

Но в последнее время Настя все чаще и чаще жалуется на усталость. Болезнь развивается, мышцы слабеют, Насте тяжело сидеть самой, поэтому ей требовалось специальное поддерживающее кресло.

Благодаря вам такое кресло у Насти теперь есть!



Кому вы смогли помочь:

Ваня Плотников

Это **Ваня** из Севастополя, ему 12 лет.

Он постоянно спрашивает у мамы: что чувствуют люди, которые ходят; как это стоять на ногах; какая на ощупь для босых ног трава? Мама, как умеет, отвечает. Ване в год поставили диагноз «спинальная атрофия Верднига-Гоффмана», поэтому он не может ходить. Ваня очень умный, общительный, любознательный и талантливый мальчик. Он прекрасно рисует, любит гулять, купаться в море, ходить в зоопарк. К сожалению, из-за болезни Ване доступно все меньше развлечений. Мы стараемся поддерживать Ваню, недавно купили ему новую коляску, а сейчас с вашей помощью – специальное питание. Ване сложно есть обычную еду, благодаря вам у него надолго есть запас вкусного лечебного питания.

Это очень здорово!



Кому вы смогли помочь:

Вика Голубева

Вике 11 лет.

С родителями и старшей сестрой Надей она живет в поселке Балакирево Владимирской области.

У Вики СМА 2-го типа. Она любит читать, рисовать, играть в настольные и компьютерные игры.

Вика дистанционно учится в школе – и делает большие успехи.

Из-за болезни у Вики слабые мышцы, ей сложно сидеть прямо.

Чтобы ее позвоночник не деформировался, а внутренние органы не смещались, девочке необходим специальный корсет, который будет ее поддерживать.

Благодаря вашим пожертвованиям такой корсет у Вики теперь есть.

Она сама, и ее семья передают всем **огромное спасибо!**



Кому вы смогли помочь:

Арсений Лебедев

Это **Сеня**, ему три года и у него СМА самого сложного 1-го типа. Сене помогает дышать аппарат ИВЛ, но несколько часов в сутки он может дышать сам, поэтому гуляет без аппарата. Сеня очень любит гулять, а еще купаться, листать книжки, смотреть мультики. У Сени немного работают руки, и он с удовольствием вертит и разглядывает фигурки своих любимых игрушечных героев мультфильмов. Сеня не говорит, но заразительно смеется и прекрасно передает свои эмоции и желания. Сеня почти все время проводит лежа, поэтому ему очень нужна специальная кровать, удобная, меняющая высоту и положение.

Благодаря вам такая кровать у Сени теперь есть.

Его мама с папой очень рады и благодарны!



Кому вы смогли помочь:

Мирослава Коренчук

Это **Мирослава** из Дубны. Мирославе 7 лет, у нее врожденная мышечная дистрофия Бетлема. Со временем мышцы Миры становятся все слабее и слабее. Мира ходит самостоятельно только на короткие расстояния. Родители стараются сделать так, чтобы жизнь Миры была как можно более комфортной и чтобы девочка не чувствовала свою болезнь. На ваши пожертвования Мире купили аппарат неинвазивной вентиляции легких (НИВЛ) со встроенным увлажнителем. Теперь во сне Мира дышит при помощи аппарата НИВЛ. Это позволяет ей полноценно отдыхать ночью. Мира любит рисовать и лепить, сама придумывает разные игры. Она, как многие ее ровесницы, веселая и кокетливая.

Семья Мирославы передает слова благодарности: *«Дорогие друзья! Все, кто причастен и творит добро для нас и всех остальных нуждающихся деток, выражаем огромную благодарность за заботу и помощь нашей семье! Как здорово, что вы есть у нас и поддерживаете нас! Спасибо Вам огромное! С появлением новейших технических средств качество жизни нашей маленькой Миры намного улучшилось! Решилось множество проблем! Для нас это настолько важно и значимо! **Спасибо!**»*



Кому вы смогли помочь: **Леша Роцин**

Знакомьтесь, это **Леша** из Москвы, ему 4 года. При рождении у Леша выявили синдром Видемана-Штейнера, хотя внешне он был абсолютно здоровым и очаровательным малышом. Когда Леше было 2,5 года, ему удалили аденоиды. Операция прошла хорошо, его выписали домой. Дома произошла остановка сердца и клиническая смерть. Приехавшая скорая успела спасти Лешу, но теперь он питается через специальную трубочку – зонд, и дышит через трахеостому. Леша не может ходить и самостоятельно сидеть. Он долго лежал в больнице, но сейчас уже дома с родителями. Благодаря вам Леше купили домашнюю коляску. Теперь на специальном кресле с поддержками Леша может удобно сидеть, заниматься с логопедом и игровым терапевтом.

И еще 6 детям были куплены кресла-коляски.

Спасибо вам за помощь!



Кому вы смогли помочь:

Даниэль Арчвадзе

Это **Даня**, ему 3 года. У него несколько сложных диагнозов - с рождения, поражена центральная нервная система.

Даня питается через зонд, не может самостоятельно сидеть и ходить. Благодаря вам Дане купили кресло-коляску, лекарства, подгузники, оплатили медицинские исследования.

Недавно Даня был с мамой и папой на фотосессии. Как это важно, чтобы родители перестали стесняться выходить со своими детьми на улицу и поверили бы, что их дети самые красивые, самые любимые. Они также достойны восхищения, как и все остальные дети.

Спасибо вам огромное!



Уроки доброты



В **2016** году **60 волонтеров** провели уроки доброты в **160 классах 80 школ**.

Каждый урок – это очень важный разговор о добре и зле, жизни и смерти, болезнях и лечении.

На них мы с вами смотрели видео-ролики, делали совместные фотографии, рисовали плакаты и открытки для других детей, которые лежат в больницах и хосписах, немного спорили и, конечно, сопереживали тем, кому сейчас трудно.

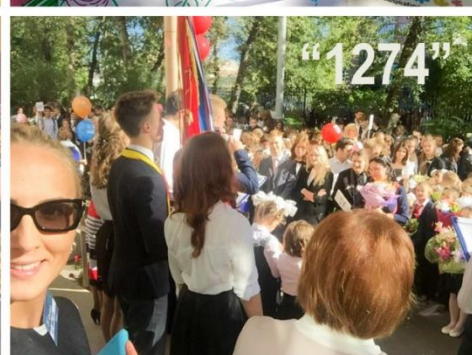
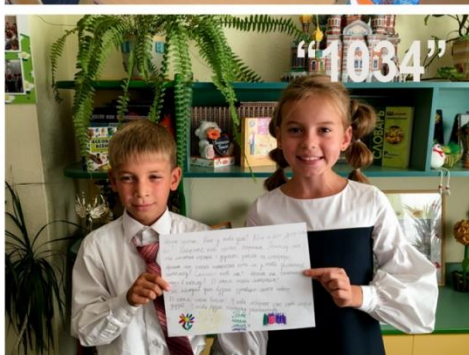
Много смеялись, а иногда плакали.

**Спасибо за то,
что с вами так интересно!**









Подробный финансовый отчет

Статья поступлений / расходов	Сумма
Поступление денежных средств в рамках акции 1 сентября "Дети вместо цветов"	17 938 446,39
Итого	17 938 446,39
Медицинское оборудование	6 218 941,66
Реабилитационные приспособления	2 788 534,00
Расходные медицинские материалы	2 550 528,83
Питание	1 519 217,43
Няни	1 344 266,00
Ортопедические изделия	1 147 874,00
Материальная помощь	835 514,00
Лекарства	641 158,23
Расходные материалы для медицинского оборудования	288 759,96
Медицинские услуги	239 575,00
Транспортно-экспедиционные услуги	173 205,00
Комиссия онлайн систем за перевод платежа	153 138,82
Специализированная мебель	37 760,00
Итого	17 938 472,93
<i>в том числе</i>	
Из средств целевого финансирования	17 938 446,39
Из прочих источников средства	26,54

С подробной информацией по поступлениям средств и расходам вы можете ознакомиться на нашем сайте - <http://www.hospicefund.ru/wp-content/uploads/2016/10/Finansovyy-otchet-po-aktsii-Dei-vmesto-tsvetov-2016.xlsx>





Иллюстрация (с) Karla Gerard / art4censing.com

1 СЕНТЯБРЯ
А К Ц И Я

Спасибо вам!



фонд помощи
хосписам

Вера