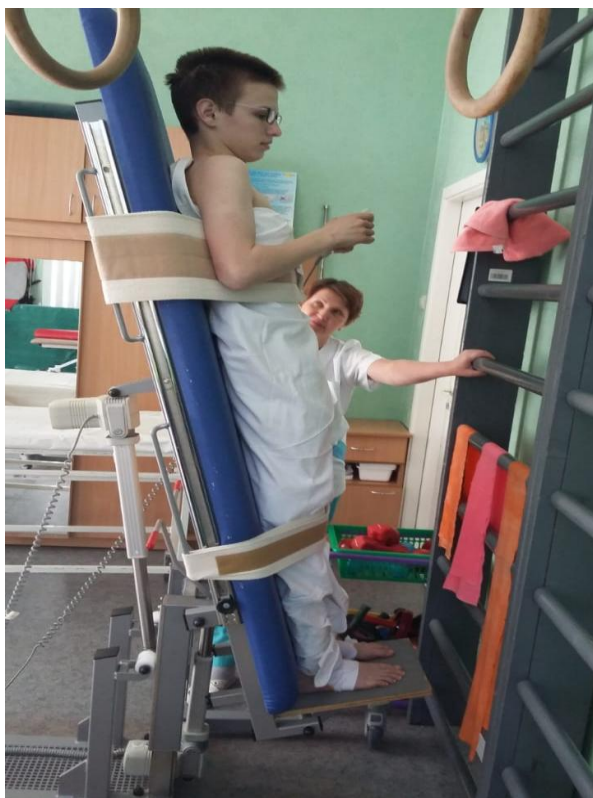


Информируем о 15 сборе крышечек для помощи **Коростину Алексею, 4 июня 2002 г.р., подопечному БФ "Солнце"**.

Сейчас Алексею 17 лет. Любимая физика, математика, английский, радиокружок, программирование, а еще 8 лет футбола, без которого просто не мог жить. Он все всегда успевал, и казалось, все только впереди. Каждый год в мае он ходил в поход с радиокружком. Но этот поход закончился трагедией. 8 мая 2018 на Лешу упало огромное дерево, оказалось, что дерево - гнилое. Как? Почему? Остались одни вопросы. После удара он потерял сознание, когда пришел в себя, сразу понял, что не чувствует ног. Долго не могли определить местонахождение группы, потом машина скорой помощи не могла проехать в лес. В итоге ребята сами выносили Лешу до трассы. Нелепая случайность и страшная реальность, тяжелая спинномозговая травма. Алексей парализован ниже пояса, не может ходить, не чувствует ног, не работают тазовые органы. Было проведено уже 3 сложнейшие операции. Первые 5 месяцев реабилитация проходила в центрах Санкт-Петербурга, потом он вернулся в школу. Он учится в физико-математическом лицее, участвует в городских и региональных олимпиадах по математике и физике, посещает с классом всевозможные внешкольные мероприятия и ведет максимально активный образ жизни в данной ситуации. Для людей после таких травм особенно важно быть самостоятельными и социально адаптироваться, иметь возможность получить образование и потом работать. У Лешы есть физико-математические способности, на следующий год он планирует поступать в институт. Алексею очень нужен тренажер - имитатор ходьбы, который полностью будет воспроизводить процесс ходьбы, даже если пациент совсем не может передвигаться самостоятельно. Регулярные занятия на таком тренажере позволят Алексею вернуть навык самостоятельного передвижения на небольшие расстояния.

Необходим: Шагательный тренажер типа Имитрон.

Уверены, что вместе с Вами мы способны облегчить жизнь этого замечательного мальчика! 😊☀️



## История Маши Козловой

С июля 2017 по ноябрь 2019 года благодаря сбору пластиковых крышечек собрано почти 670 тысяч рублей, которые изменили судьбы 14 детей. Трёхлетней Маше Козловой помогли в октябре 2018 года. Её мама Наташа Ломакина приехала из Донбасса в 2014 году. Уезжала второпях из разрушенного дома вместе с двумя детьми. В Петербурге, казалось, началась мирная жизнь. Наташа вышла замуж. В семье родилась ещё двойня – Маша и Ксюша.

– Роды прошли хорошо, но были преждевременные. У Маши ночью случилось кровоизлияние в мозг. Со второй девочкой было всё нормально, но на третий день её перевели в отделение, а на 15-й она умерла. А Маша выжила, но мозг пострадал очень сильно, умер почти весь. Потом были судороги, эпилепсия, бесконечные лекарства, реанимации... Что случилось с детьми, никто не знает. Хорошая беременность, третьи роды, родила сама, – вспоминает Наталья. – Поначалу был шок, потому что не думаешь, что такое когда-то произойдёт с тобой. А когда случается, мировоззрение переворачивается.

Первые пять месяцев после рождения Маша с мамой лежали в больнице. Когда их выписывали, назначили специальную смесь для недоношенных. Одна баночка – 1500 рублей. Наташе посоветовали обратиться в фонд «Солнце», и вот уже несколько лет он помогает с питанием, лекарствами, вещами, в том числе и для старших детей.

– Если бы не было этой помощи, мы бы просто не выжили, – признаётся Наташа. На трёхлетней Маше, которая сидит в коляске и смотрит на маму, ярко-розовый комбинезон, его тоже отдали в фонде. – Немного коротковат уже, девушка-то длинная растёт, – говорит Наталья, поправляя костюм на дочери. Благодаря акции с крышечками удалось купить специальное сиденье для ванны. – Это очень удобно. Мы садимся и купаемся, не переживая, что Маша упадёт или ещё что-то с ней произойдёт.

Маша ёрзает в коляске. Пора кушать. Наташа расстёгивает розовый комбинезон и достает трубочку – катетер. Через него Маша может есть, но Валентина замечает, что скоро снова понадобится новый.

– Наша задача – помочь ребёнку быть здоровым и счастливым. Если у него не получается выздороветь окончательно, то он должен быть максимально обеспечен достойным уходом, чтобы его детство было как можно более радостным. А семье нужно помочь пройти этот путь и не оставить её один на один с бедой. Вместе справиться легче, – добавляет она.



Маша Козлова

## История Ксюши Рытниковой

В 1997 году Сергей Рытников встретил будущую жену. У них родились дочери. Младшая, София, в 2013 году заболела лейкозом.

– Два года боролись за неё сами, о фонде «Солнце» тогда не знали. А в 2015 году мы уже ждали третью дочку – Ксению. Однако её патологию заметили ещё во время беременности. У девочки не было ручки. Нам предложили избавиться от ребёнка, но даже на определённом сроке беременности сделать это после того, как сражались за жизнь другой дочери, было невообразимо, – рассказывает Сергей.

Когда родилась Ксюша, долго не могли поставить диагноз. Это оказался синдром Мёбиуса – редкая врождённая аномалия.

– Врачи сказали, что она проживёт не больше года. Шесть месяцев Ксюша лежала в перинатальном центре, а после того, как мы её забрали, на следующий день опять попала в реанимацию. В другом отделении от знакомых людей узнали о фонде «Солнце». Самим нам было бы справиться очень тяжело, – признаётся многодетный папа.

Сейчас Ксюше почти четыре года. Она не говорит, но общается всеми частями тела и единственной рукой владеет 20-ю жестами, которыми она выражает свои мысли. У неё маленькая челюсть, она не может дышать и есть самостоятельно, только через трубочку.

– Мы хотели делать операцию по вытягиванию челюсти, но нам отказали: был дефицит веса. Фонд закупал нам специальное питание – пептамен. Он не входит в разряд жизненно важных, но от него зависела жизнь нашей Ксюши. Каждая банка стоит тысячу рублей, а у нас такая банка уходит за два дня. Счастье и спокойствие семьи измерялось в пептамене, – вспоминает Сергей.

– Расходы на питание, на содержание особенного ребёнка в семье, где есть ещё двое детей, а отец работает один, учителем ОБЖ в школе, – это непросто. Поэтому мы стараемся максимально включиться, – рассказывает Валентина Островская. 12 лет назад она пришла в фонд «Солнце» как волонтер и осталась здесь. Сейчас руководит несколькими проектами, в том числе проектом «Солнце малышам». Под её патронажем находятся несколько десятков семей с детьми, которым нужна помощь.

Ксюша стала первой из подопечных фонда, которым помогла акция «Крышечки доброты». В июле 2017 года проект собрал средства на вертикализатор для девочки. Это прибор, который фиксирует человека в стоячем положении, за счёт чего мышцы напрягаются и крепнут.

– Лежа невозможно нормально дышать, происходит слёживание лёгких, плохо работают почки. К тому же, с точки зрения психологии, если ребёнку больше года, ему нужно общаться стоя, – поясняет Валентина.

– Мы сначала мультики ей ставили, чтобы приучить к вертикальному положению, а потом она взяла и пошла! Никто не давал прогноза, что Ксюша вообще будет жить, не то что ходить. Через восемь месяцев использования вертикализатора она делает уверенные шаги, а сейчас бегает так, что только следи за ней, – делится Сергей, вспоминая, как накануне дочка носилась по коридорам поликлиники и успела набить себе шишку.

– Конечно, хочется, чтобы у каждого было счастливое детство. То, что Ксюша побежала, что она уже делает какие-то движения, играет с мишкой, – это же самое главное. Вот зачем мы работаем. Несмотря на то, что в любом случае этот ребёнок будет требовать

ухода, больших денежных затрат и сил, мы не считаем, что всё зря. Такая семья может служить примером для других, потому что её жизнь подчинена борьбе за здоровье детей. Каждая из наших семей имеет героическую историю, но эта, на мой взгляд, – одна из самых показательных, – продолжает Валентина.

Тогда в июле 2017 года с помощью акции «Крышечки доброты» собрали 27 тысяч рублей, 18 из которых пошли на покупку вертикализатора.

– Что такое 18 тысяч рублей? Потратить эти деньги на новый прибор – значит, отнять у остальных детей в семье всё, что только можно. Вертикализатор позволил Ксюше не только научиться стоять, дышать, но и ходить. Я рада, что столько людей объединяются и помогают, обращают внимание на проблему, которая существует, и видят результат этого доброго дела, – добавляет Валентина, говоря о проекте фонда.



**Ксюша Рытникова**