

Мир благотворительности шире, чем кажется! Если вы хотите оказать помощь, но не определились, кому именно перевести денежные средства, отправьте на номер 7522 SMS с текстом: Фонд (пробел) Чижова (пробел) сумма пожертвования. По решению Попечительского совета деньги будут переданы наиболее нуждающимся людям. Не оставайтесь равнодушными к чужой беде! Возможно, сумма, которая незначительна для вас, сделает чью-то жизнь чуточку светлее.

Пожертвования можно перечислить через систему электронных платежей:



RU027184067

R384009986741

410013461777011

Четырехлетняя Вика Елфимова практически не знает, что такое беззаботная игра, когда можно с легкостью отдаться непринужденному веселью. Малышка не перевоплощается в сказочных героинь и не представляет себя мультяшным персонажем, редко общается с другими детьми. И дело вовсе не в том, что Вика очень серьезная дама и подобные развлечения ее не интересуют. Просто девочка находится в жестких оковах детского церебрального паралича, и фактически не может контролировать свое тело, и даже ощущать его границы. Потому любое занятие для нее – даже прием пищи – тяжелое испытание, преодолеть которое можно только упорными тренировками и невероятной силой воли.

«Каждый день внушаю дочке, что у нее все получится»



Победный настрой

История преодоления – так в двух словах можно описать пусть и небольшой, но уже нелегкий жизненный путь Вики, девочки, которая с самого рождения вынуждена отвоёвывать свое право на полноценное развитие. На второй день появления на свет она перестала дышать. Младенца сковывали жуткие судороги, ослабить которые получилось только мощными препаратами. Сразу после госпитализации в реанимацию областной детской клинической больницы № 1 новорожденная девочка впала в кому, у нее открылось кровоотечение и потребовалось срочное переливание крови. Больше недели медики бились за жизнь ребенка. Но Виктория неспроста значит «победа»: через 11 дней она сделала самостоятельный вдох – преодолела первое, но отнюдь не последнее испытание (Подробнее – в «ГЧ» № 10 от 15 марта 2017 года).

Попасть домой малышка смогла только спустя 2 месяца непрерывного лечения – круглыми сутками младенцу ставили капельницы и уколы. И будто понимая значимость этих испытаний, Вика мужественно терпела: ни единой слезой не выдавала, насколько мучительно ей больно.

Но даже когда этот этап был пройден, долгожданного спокойствия в семье Елфимовых не наступило. Уже через две недели после выписки Вика вновь госпитализировали. Врачи выявляли одно неутешительное заболевание за другим: сначала молодых родителей ошорошили диагнозом церебральная ишемия 3 степени и полиорганная недостаточность (нарушение функций нескольких систем организма). Еще через несколько месяцев был обнаружен нижний парапарез, паралич ног, а затем уже тетрапарез (проблемы с ручками) и психоречевая задержка развития – ДЦП.



Не сдаваться без боя

С этого времени любящие родители ни на секунду не опускают руки и не прекращают сражаться за счастье и здоровье дочери.

Находясь в постоянных поисках лучшего метода реабилитации, Юлия с мужем не жалеют сил и средств на все новые и порой очень дорогостоящие варианты. Только за последний год Вика прошла несколько курсов терапии в самарском Реацентре, занималась с дельфинами в Партените, ездила к остеопату в Липецк, в санаторий в Павловск. Это без учета ежедневных упражнений дома, посещения логопедов, дефектологов, психологов, а также специалистов «Паруса надежды» и лекотеки в детском саду.

Лечащие врачи и педагоги удивляются: маленькая Вика, со всей ответственностью подходящая к каждому занятию, с неослабевающей настойчивостью продвигается к цели. Пока девочка не добьется пусть и незначительного результата, от стола или тренажера она не отойдет. Благодаря такому упорному труду малышка теперь может ходить, самостоятельно присаживаться на стульчик, подниматься по лестнице, есть, раздеваться, кататься с детской горки. Для 4-летней Вики, которой сложно контролировать и ощущать границы своего тела и для которой сестра на стул – как упасть в бездну, эти обыденные для здоровых детей достижения стали большим и долгожданным прорывом!

«Вика смотрит на других детей, которые быстро и легко лазают по игровым площадкам во дворе, катаются на качелях и горках. Ей тоже хочется также свободно развиваться, не бояться упасть. Она старается повторять за ребятами, но не всегда это выходит удачно. Поэтому мы пытаемся пре-

Чтобы помочь, отправьте на номер 7522

СМС с текстом
ФОНД (пробел)
ЕЛФИМОВА (пробел)
СУММА
ПОЖЕРТВОВАНИЯ

вращать в тренировку любое наше занятие: будь то игра, просмотр телевизора или прогулка во дворе. То есть ни одна минута у Вики не проходит без пользы. Именно поэтому за год мы действительно многого добились в части двигательных навыков и ориентирования в пространстве», – делится Юлия.

Не упустить шанс

Между тем у малышки все еще остались проблемы с речью: кроме «ма-ма», «па-па» и «ба-ба» ничего не получается произнести. И регулярные посещения логопедов больших успехов не приносят – необходимо воздействие на головной мозг. Надежду Елфимовым подарили специалисты из Санкт-Петербурга.

«Когда мы были на консультации, нам сказали, что при своевременном лечении, в том числе с помощью нейро-сенсорной стимуляции – Томатис терапии и биоакустической коррекции – можно восстановить почти потерянные функции речевых центров мозга», – рассказывает Юлия. – Чем дольше не решать проблему, тем сложнее Вике будет заговорить. Ведь навыки уходят, и без того слабый артикуляционный аппарат становится еще слабее. Тем не менее сейчас у нас есть все шансы!».

Однако на пути Елфимовых, которые, наконец, нашли действенный способ, встает еще одна проблема – нехватка средств. Один такой 15-дневный курс лечения стоит 170 тысяч рублей. Уже через полтора месяца его необходимо повторить вновь, иначе все старания окажутся напрасными.

Справляться самостоятельно у Юлии с супругом уже не получается. На лечение дочки уходит весь доход семьи – зарплата мужа, пособие по уходу за ребенком и пенсия Вики. По мере сил помогают родственники и знакомые, которые не оставляют в беде. Но средств все равно не доста-

ЧТОБЫ ПОМОЧЬ МАЛЕНЬКОЙ ВИКЕ ПРЕОДОЛЕТЬ ИСПЫТАНИЯ, ВЫБЕРИТЕ НАИБОЛЕЕ УДОБНЫЙ СПОСОБ:

1. Отправьте SMS на номер 7522 с текстом «Фонд (пробел) Елфимова (пробел) сумма пожертвования».
2. Переведите пожертвование со своей банковской карты. Для этого заполните специальную форму на сайте fondchizhova.ru.
3. Совершите благотворительный платеж с помощью терминалов «ЕвроПлат».
4. Оставьте пожертвование в специальных ящиках, установленных в магазинах и социальных учреждениях города.
5. Перечислите сумму через социальную сеть ВКонтакте. Для этого в официальной группе «Благотворительного фонда Чижова» нажмите кнопку «Пожертвовать». Платеж можно провести с помощью банковской карты, сервиса «Яндекс.Деньги» или мобильного оператора.
6. Воспользуйтесь устройством самообслуживания Сбербанка. Для этого выберите следующие пункты меню: «Платежи в нашем регионе» – «Образование, услуги, другие платежи» – «Благотворительность» – «Некоммерческий «Благотворительный фонд Чижова», поддержки населения».
7. Воспользуйтесь системой электронных платежей **RBK Money (RU027184067)**, **«Яндекс.Деньги» (410013461777011)** или **WebMoney (R384009986741)**.
8. Сделайте пожертвование в офисе «Благотворительного фонда Чижова» по адресу: улица Кольцовская, 35, Центр Галереи Чижова, 4-й этаж.
9. Передайте деньги лично в руки. Как это сделать, узнайте по телефону: 257-94-17.

Проводя платеж одним из перечисленных способов, обязательно укажите фамилию адресата помощи.

точно. В надежде получить поддержку неравнодушных воронежцев семья Елфимовых обратилась в «Благотворительный фонд Чижова».

«Мы уже продали все, что можно было, использовали каждую возможность, теперь у нас ничего не осталось», – говорит Юлия. – Но мы продолжаем верить в лучшее! Каждый день внушаю Вике, что у нее все получится, что она справится. И что удивительно, она с радостью и большим желанием идет на каждое занятие, выкладывается на все 100%. Только упорной и непрерывной борьбой мы добьемся улучшений!».

«Благотворительный фонд Чижова» призывает воронежцев не проходить мимо и принять участие в судьбе малышки Виктории! Для приближения победы ей, как никогда, требуется помощь неравнодушных сердец. Каждый посильный взнос – будь то 10, 100 или 1000 рублей – приближает заветный момент, когда девочка сможет попасть на реабилитацию в Санкт-Петербург и скажет свое первое настоящее слово. В наших силах подарить Вике шанс забыть, что такое боль и спазмы, помочь ощутить беззаботную радость детства!

Екатерина МЕЛЬНИКОВА