

БОЛЬШИЕ
Маленькие
МЕЧТЫ



БЛАГОТВОРИТЕЛЬНЫЙ ФОНД
Чистые Души





**СКАЗОЧНЫЙ ЗАМОК В Г.ИСТРА ПОСТРОИЛИ ДЛЯ ТЕХ, КТО ЗНАЕТ,
ЧТО ПОКИНЕТ ЭТОТ МИР РАНЬШЕ СВОИХ РОДИТЕЛЕЙ, НО С ОГРОМНОЙ
БЛАГОДАРНОСТЬЮ ПРИНИМАЕТ КАЖДЫЙ ДЕНЬ ЖИЗНИ**



**ЕЛИЗАВЕТИНСКИЙ ДЕТСКИЙ
ХОСПИС. ЕГО ПОДОПЕЧНЫЕ
ТОЖЕ ЖДУТ НОВОГО ГОДА И
ДО ПОСЛЕДНЕГО ВЕРЯТ В ЧУДО.**

**МЫ ЗДЕСЬ, ЧТОБЫ УСПЕТЬ
ИСПОЛНИТЬ ИХ МЕЧТЫ И
ЖЕЛАНИЯ.**



ЭТИ ДЕТИ ОКРУЖЕНЫ ВНИМАНИЕМ И ЗАБОТОЙ, НО НЕ ВСЕГДА У ИХ МАМ И ПАП ЕСТЬ ВОЗМОЖНОСТЬ ОСУЩЕСТВИТЬ ЗАВЕТНОЕ ЖЕЛАНИЕ ТЯЖЕЛО БОЛЬНОГО РЕБЕНКА.



МЫ НЕ СМОЖЕМ ПОДАРИТЬ ПРИНЦАМ И ПРИНЦЕССАМ ЭТОГО ЗАМКА ГЛАВНОЕ ИЗ ЧУДЕС – ЗДОРОВЬЕ. НО ВСЁ ОСТАЛЬНОЕ НАМ ПО СИЛАМ. ЕСЛИ — ВМЕСТЕ!





Бодрова Ева, 11 лет ДЦП, парез мышц



Детский церебральный паралич. Это не одно, а группа состояний, которые вызываются поражением головного мозга во внутриутробном или родовом периоде. У Евы одна из самых тяжелых форм. Самостоятельно девочка не может даже сидеть. Но двигаться ей необходимо, чтобы продолжать жить, поэтому каждый день – реабилитация. Массаж и ЛФК. А между ними – школа и любимые учителя. Интеллект у Евы сохранен. Она не разговаривает, но умеет общаться глазами. И очень любит наблюдать за младшей сестренкой, когда та гуляет на детской площадке. Вместе они с нетерпением ждут Нового года. О чем мечтает Ева? О новой комнатной коляске.

Есть такое понятие – постуральный менеджмент. Это когда технические средства реабилитации ребенку с ДЦП подбирают индивидуально. Они помогают ему не только поддерживать правильную позу в течение дня и профилактировать вторичные осложнения, но и стимулируют когнитивные способности. А **Ева – трудолюбивая и талантливая. Коляска даст её возможность не только держать спину и не уставать, но и заниматься любимым делом - вместе с социальным работником она много рисует, лепит и делает замечательные поделки!**





Нестерова Таисия, 11 лет ДЦП, гиперкинетическая форма

Тася связана по рукам и ногам. Потому что у неё – гиперкинез. Непроизвольные движения доставляют девочке немалый дискомфорт. А еще у Таси – дизартрия. Расстройство речи, возникающее в результате нарушения функции мышц, участвующих в произношении звуков. Но всё это не мешает ей – ребенку с ДЦП, делать большие успехи в учебе.

Тася учится в школе-интернате, но по обычной программе. На четыре и пять. И даже участвует в олимпиадах. Она работает с компьютером с помощью ай-трекера (это небольшой прибор, который отслеживает направление взгляда человека). А еще девочка посещает занятия по рисованию и отлично разбирается в одежде – у неё хороший вкус.

Тася Нестерова – блогер. У неё есть свой YouTube канал. Она активно ведет соцсети и общается с другими детьми, играет в онлайн-игры. А еще верит в чудеса и Деда Мороза. Хочет найти под новогодней елкой 3D принтер: «Буду печатать на нем фигурки. И запчасти для коляски, которые постоянно теряются!»





Малиновская Ксения, 12 лет

СМА, II тип



Ксюша росла и развивалась, как любой другой ребенок. Разве, что была маленькой и худенькой для своих лет. Но потом ей стало не хватать сил – перешагнуть через бордюр, поднять чашку одной рукой. И мама забила тревогу. О диагнозе – спинально-мышечная атрофия, узнали перед самым поступлением в школу. Тогда Ксюша еще ходила. Сегодня она может пройти не больше трех метров, держась за мамину руку или стену.

Рисдиплам - препарат для лечения мышечной атрофии позвоночника, который принимает девочка, большого прогресса не дает, но мышцы постепенно крепнут. Помогают регулярные массажи, ЛФК и курсы реабилитации. Ей больше не нужна помощь брата, чтобы переставить ту же тарелку. Семья поддерживает Ксюшу во всем. И в увлечениях кей-поп культурой тоже. Её кумиры – BTS, BLACKPINK, TWICE и другие корейские музыкальные группы. **Ксюша мечтает о поездке в Корею, а мама – о коляске активного типа, которая даст возможность её дочери самостоятельно передвигаться и не зависеть от взрослых.**





Коханко Матвей, 10 лет ДЦП, эпилепсия



Родовая травма, 15 операций на первом году жизни, эпилепсия, вывих тазобедренного сустава и потеря зрения. Испытание за испытанием. Но единственное, с чем никак не может смириться мама Матвея – невозможность помочь своему ребенку справиться с болью во время внезапных приступов. Она знает – её единственный сын не реагирует на окружающих, но всё слышит и понимает. Мальчик узнает голоса, ориентируется в пространстве, любит смотреть мультфильмы и слушать музыку. Вместе они даже танцуют!

Сейчас всё меньше, потому что Матвей растет. 26 килограммов. Старенькая коляска с трудом выдерживает его вес. Новая маленькой семье Коханко просто не по карману. И это их одна большая мечта на двоих. Но Матвей будет рад и такому подарку, как умная колонка. Алиса замечательно рассказывает его любимые сказки!



**ЕВА, ТАИСИЯ, КСЕНИЯ, МАТВЕЙ И
ЕЩЕ 30 МАЛЬЧИШЕК И ДЕВЧОНОК
ЖДУТ НОВОГО ГОДА
В ЕЛИЗАВЕТИНСКОМ ХОСПИСЕ.
ТАМ, ГДЕ КАЖДЫЙ ИЗ ДЕТЕЙ
С ПАЛЛИАТИВНЫМ СТАТУСОМ
ЗНАЕТ ПРОСТУЮ ИСТИНУ.
ЖИЗНЬ — ВСЕГДА ПРАЗДНИК.
И КАЖДУЮ МИНУТУ ЭТОГО
ПРАЗДНИКА МЫ МОЖЕМ
СДЕЛАТЬ ЯРЧЕ.**





**ГОТОВЫ ПРИНЯТЬ УЧАСТИЕ В ПРОЕКТЕ «БОЛЬШИЕ
МАЛЕНЬКИЕ МЕЧТЫ» ЛИЧНО? СВЯЖИТЕСЬ С НАМИ.
ХОТИТЕ ПОМОЧЬ ДРУГИМ СПОСОБОМ, СДЕЛАЙТЕ
ПОЖЕРТВОВАНИЕ НА САЙТЕ БЛАГОТВОРИТЕЛЬНОГО
ФОНДА «ЧИСТЫЕ ДУШИ» WWW.FONDCHISTIEDUSHI.RU**



**ОТСКАНИРУЙТЕ QR-КОД И СДЕЛАЙТЕ
ПОЖЕРТВОВАНИЕ В ПРИЛОЖЕНИИ
СБЕРБАНКА**

**МЫ БУДЕМ ВАМ БЕСКОНЕЧНО
БЛАГОДАРНЫ. И ДЕТИ ТОЖЕ.
ПОТОМУ ЧТО ОНИ НЕ УХОДЯТ.
КОГДА НА ЗЕМЛЕ ГАСНУТ
МАЛЕНЬКИЕ ЗВЕЗДОЧКИ, НА
НЕБЕ ЗАГОРАЮТСЯ НОВЫЕ.
И ЭТО ИХ СВЕТ ОСВЕЩАЕТ
НАШ ЖИЗНЕННЫЙ ПУТЬ**





БЛАГОТВОРИТЕЛЬНЫЙ ФОНД

Чистые Души
FONDCHISTIEDUSHI.RU



+7 (929) 500-53-11, +7 (495) 128-80-87



info@fondchistiedushi.ru



Фонд «Чистые Души»