



Об этом мечтает маленький мальчик из Казани.

ЖИЗНЬ МАЛЫША ДАНИЭЛЯ ТИХАНОВА ЗАВИСИТ ОТ ТОГО, НАСКОЛЬКО ДУШЕВНЫ И ОТЗЫВЧИВЫ НА БЕДУ МЫ С ВАМИ. ЕМУ НУЖНА УНИКАЛЬНАЯ ОПЕРАЦИЯ, А ДЕНЕГ НА НЕЁ У РОДИТЕЛЕЙ НЕТ.

Сейчас Даниэль вместе с мамой находится в клинике немецкого Гамбурга, и, честно говоря, его будущее висит буквально на волоске. Мальчик дышит с большим усилием через специальную трубку, которая введена в трахею через разрез в шее. Несколько месяцев он был буквально прикован к аппарату искусственной вентиляции лёгких. К аппарату его подключили ещё в России, чем и спасли жизнь в самый критический момент.

До десятимесячного возраста Даниэль родителей только радовал, семья и педиатры считали его абсолютно здоровым. Но, насколько хрупкая вещь здоровье, показала банальная детская простуда. От быстро поднимающейся температуры ребёнок потерял сознание, дыхание стало прерывистым. К счастью, «скорая» успела довести ребёнка до больницы.

БОЛЬНИЧНАЯ ТАЙНА

Первые же проведённые в Центральной детской больнице Казани обследования выявили у младенца патологию дыхательных путей, трахеи и бронхов. Они были сужены до предела за счёт неизвестно откуда выросшей рубцовой ткани.

Наука утверждает, что в мировой медицинской литературе такие случаи описаны всего 70 раз за XIX-XXI века! Исследователи уверены, что патология эта врождённая и начинается



Глаза Даниэля всегда печальны, малыш разучился улыбаться.

Фото из семейного архива Тихановых

формироваться буквально на 8-10-й неделе жизни плода в утробе матери. Именно в это время в крошечном эмбрионе уже закладываются ткани трахеи и хрящей. Что в этот момент так пагубно влияет на развитие будущего человека? Никто не знает, но факты доказывают, что это заболевание хоть и врождённое, но ненаследственное.

В казанской клинике, куда ребёнка привезли спасать, бушевала внутрибольничная инфекция - синегнойная па-

лочка. Но от родителей это скрыли. Вскоре у крохи возникла опаснейшая пневмония, буквально сжирающая лёгкие. Потом отказали почки, печень, другие органы. Малыша еле спасли. Сами врачи посоветовали везти ребёнка на лечение за границу.

Родители бросились искать помощь и информацию по всему свету. Откликнулись на их мольбы несколько заграничных клиник. Родители выбрали ту, откуда счёт пришёл поменьше. За спасение

сына попросили 18 тыс. евро, встал вопрос о транспортировке ребёнка к месту лечения. За это пришлось заплатить 28 тыс. евро - всё потому, что

€50 350

СТОИТ ОПЕРАЦИЯ.

отключить от аппарата искусственной вентиляции лёгких мальчика нельзя и без реанимационной бригады лететь тоже нельзя.

ТРЕБУЕТСЯ ХИРУРГ-ВИРТУОЗ

Оказалось, что такой самолёт - с реанимационным оборудованием - в республике есть. Его оснастили для перевозки захворавших высокопоставленных чиновников. Семье пришлось отдать за перелёт требуемую сумму, собранную по крупицам знакомыми и коллегами по работе.

Первая клиника, которая приняла Даниэля в Германии, спасла ему жизнь, выхажив после отечественной инфекции. Но оптимизма по скорому оперированию дыхательных путей немецкие врачи поубавили. Случай патологии у казанского ребёнка оказался наисложнейшим. Понятно, что мальчику нужны операция по расширению бронхов, пластика трахеи. Но кто смо-

жет совершить это чудо? Из чего вылепить новый, здоровый орган? Немецкие врачи сами стали искать чудо-хирурга, а пока отправили Даниэля в реабилитационный центр, где ему предстоит набраться хоть немного силёнок перед обширной операцией.

СКОЛЬКО СТОИТ ЖИЗНЬ?

Итак, хирург, готовый взяться за спасение ребёнка, найден, просчитана и стоимость медицинских услуг. Вылилось это в 50 350 евро. Учитывая, как подросток в цене евро за месяцы кризиса, сумма за спасение жизни сына для семьи оказалась просто неподъёмной. Работает в семье только папа, мама день и ночь находится у кровати Дэника. Через социальные сети, друзей, знакомых и незнакомых, но отзывчивых людей семье удалось собрать сумму, эквивалентную 10 тысячам евро.

Клиника терпеливо ждёт остальных, поддерживая жизнь мальчика всеми возможными способами. Каждый день в клинике стоит денег - приходится отщипывать потихонечку от того, что уже собрано. Без операции мальчику не выжить, ситуация тяжелейшая. Поэтому без жертвований читателей «АиФ» семье долгожданного ребёнка не спасти. **Фонд «АиФ. Доброе сердце» начинает сбор 40 347 евро для спасения Даниэля Тиханова из Казани.**

Наталья БОЯРКИНА

ТЕМ, КТО ХОЧЕТ ПОМОЧЬ »

1. Отправьте SMS на номер 3443 со словом: АиФ (пробел) сумма (например: АиФ 300) или SMS на номер 7522: доброе (пробел) сумма (например: доброе 300). В SMS должно быть только 1 слово и сумма цифрами, иначе послание не пройдет. Обязательно подтвердите платёж, следуя инструкции оператора!
2. Счёт фонда в Сбербанке: БФ «АиФ. Доброе сердце», № сч. 40703810838090000738 в ОАО «Сбербанк России» (Москва), ИНН 7701619391, БИК 044525225, корр/сч 30101810400000000225. Назначение платежа: пожертвование.
3. Отправьте пожертвование с банковской карты через сайт: www.dobroe.aif.ru
Для связи тел.: (916) 941-41-12; (495) 623-61-87 (доб. 4554); e-mail: dobroe@aif.ru

ИНОГДА НАДЕЖДЫ ПОЧТИ НЕ ОСТАЁТСЯ. НО ДАЖЕ ТОГДА НЕЛЬЗЯ СДАВАТЬСЯ. КАК НЕ СДАЁТСЯ НАСТЯ ЕЖОВА. И МЫ ВМЕСТЕ С НЕЙ.

На малышку Настю было страшно смотреть. Агрессивный рак 4-й степени выстрелил метастазами; «химия» следовала за «химией» - безрезультатно. Настя потеряла треть своего веса, её рвало даже от воды; слезала слоями кожа, спалённая лекарствами; у маленькой девочки началась взрослая депрессия.

На Настю Ежову было больно смотреть. Но ещё страшнее было знать, что это конец, что помощи ждать неоткуда, что от неё отказались все врачи: «Мы уже ничем не можем помочь». Оставалось одно: экс-



Насте нет ещё 3 лет. Но она уже очень много знает о жизни...

периментальное лечение антителами в Германии - терапия, пока не проводимая в России. Ежовым отказали 20 фондов, в которые они обращались за помощью. Читатели «АиФ» подарили Насте шанс.

«16 февраля 2015 года началось долгожданное лечение, - пишет нам Настина мама. - Нас госпитализировали и начали первый курс лечения антителами. Это непрерывное, круглосуточное капанье

НАСТИНА НАДЕЖДА

антител на протяжении 10 суток. Настенька сильно расстроилась, когда её подключили к инфузому. Она уже повзрослела и понимает, что это такое. Между собой мамы в России его ещё называют «Робот». Ведь он на протяжении всего лечения находится рядом с тобой, подключён к катетеру и по окончании введения лекарства издаёт сигнал. Лечение это очень сложное. У Настеньки поднялась температура до 40,04°С, сильная ломота в ногах, сыпь по телу, пропал аппетит. Врачи сказали - это реакция на лечение. Не буду углубляться в подробности всех процедур и переносимых страданий Насти - на это даже

взрослому больно смотреть. После 25-дневного отдыха начался уже второй курс лечения. О каких-либо прогнозах говорить ещё рано. Лечение только началось. Но мы верим только в хорошее и молимся об этом. Всё, чего мы достигли на сегодняшний момент, - это благодаря вам, вашим чутким, отзывчивым сердцам и вашей безграничной щедрости».

Председатель попечительского совета Благотворительного фонда «АиФ. Доброе сердце» Николай ЗЯТЬКОВ, руководитель редакционной программы и фонда Маргарита ШИРОКОВА